



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

⑪ Veröffentlichungsnummer: 0 269 806
A1

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑬ Anmeldenummer: 87114161.0

⑬ Int. Cl. 4: C07D 231/14, C07D 231/16,
C07D 403/06, C07D 403/04,
C07D 413/04, C07D 403/10,
A01N 43/56

⑬ Anmeldetag: 29.09.87

⑬ Priorität: 04.10.86 DE 3633840

⑬ Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT
Postfach 80 03 20
D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

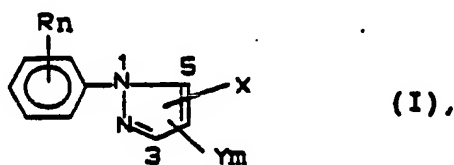
⑬ Veröffentlichungstag der Anmeldung:
08.06.88 Patentblatt 88/23

⑭ Erfinder: Sohn, Erich, Dr.
Lerchenbergstrasse 46/1
D-7300 Esslingen(DE)
Erfinder: Handte, Reinhard, Dr.
Theilweg 23
D-8901 Gablingen(DE)
Erfinder: Mildenberger, Hilmar, Dr.
Fasanenstrasse 24
D-6233 Kelkheim (Taunus)(DE)
Erfinder: Bürsteli, Helmut, Dr.
Am Hohlacker 65
D-6000 Frankfurt am Main 50(DE)
Erfinder: Bauer, Klaus, Dr.
Doerner Strasse 53D
D-6450 Hanau(DE)
Erfinder: Bieringer, Hermann, Dr.
Eichenweg 26
D-6239 Eppstein/Taunus(DE)

⑬ Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI NL SE

⑮ Phenylpyrazolcarbonsäuredervate, Ihre Herstellung und Verwendung als
Pflanzenwachstumsregulatoren und Safener.

⑯ Verbindungen der Formel I



worin R Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, (subst.) Alkyl, (subst.) Alkoxy, (Halogen)alkylthio, Carboxy, Alkoxycarbonyl; (Halogen)Alkylsulf(inyl)(onyl) oder -(onyloxy); (Halogen)phenyl, (Halogen)phenoxy; X in 3 oder 5-Position einen (Thio)carbonsäure - oder davon abgeleiteten gegebenenfalls heterocyclischen Rest; Y = Halogen, m = die Zahl 0 oder 1 und n eine Zahl von 0 bis 5 bedeutet, besitzen wertvolle pflanzenwuchsregulierende Eigenschaften und eignen sich darüberhinaus als Safener zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.

HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT

HOE 86/F247

Dr. AU/gm-je

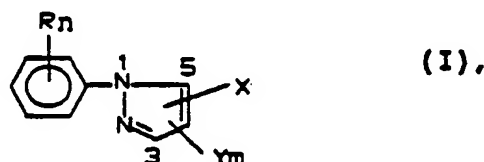
Beschreibung

Phenylpyrazolcarbonsäurederivate, ihre Herstellung und Verwendung als Pflanzenwachstumsregulatoren und Safener

5 Phenylaminopyrazole mit herbizider Wirkung sind z.B. aus EP-A 138 149 bekannt.

10 Es wurden neue Phenylpyrazolcarbonsäurederivate gefunden die überraschenderweise hervorragende pflanzenwachstumsregulierende Eigenschaften besitzen und darüber hinaus phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden gegenüber Kulturpflanzen vermindern.

15 Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher die Verbindungen der Formel I



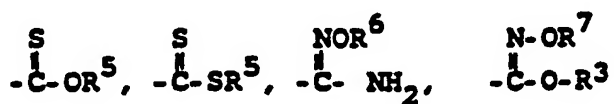
20 worin

R unabhängig voneinander Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Halogenalkyl, (C₁-C₄)Alkoxy-(C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₆)alkyl, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkoxy-(C₁-C₄)alkoxy, (C₁-C₆)Halogenalkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₁-C₄)Halogenalkylthio, Carboxy, (C₁-C₄)Alkoxycarbonyl, (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfonyl, (C₁-C₄)-Alkylsulfonyloxy, Halogen(C₁-C₄)alkylsulfonyloxy, Phenyl, Halogenphenyl, Phenoxy oder Halogenphenoxy,

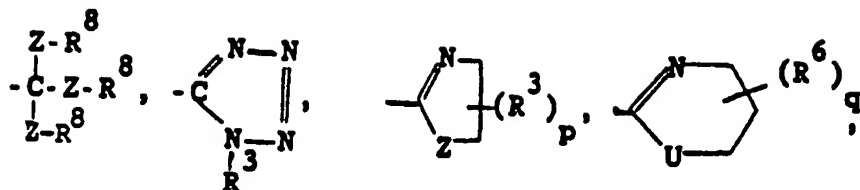
30 X = in Position 3 oder 5 des Pyrazolringes orientiert ist und einen Rest der Formeln



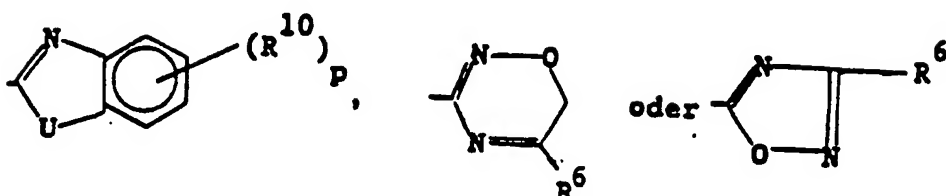
35



2



10



Y = Halogen

Z = O oder S

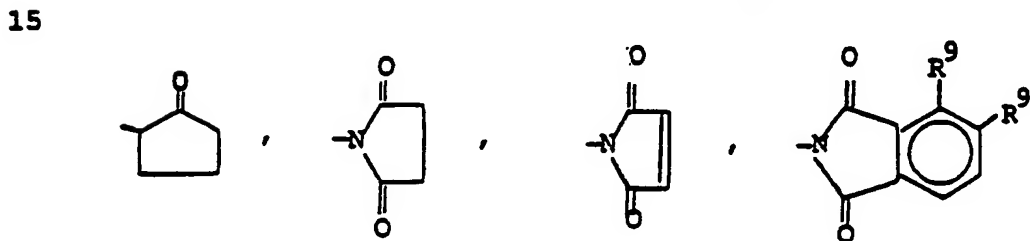
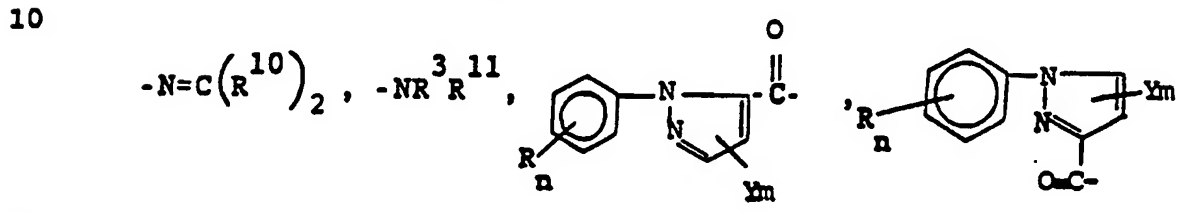
U = O, S oder N-R⁶,

15

R¹ Wasserstoff, (C₁-C₁₂)Alkyl,
 (C₁-C₁₂)Alkyl, das ein- oder mehrfach durch Halogen
 und/oder ein- bis zweifach durch Hydroxy,
 (C₁-C₆)Alkoxy,
 (C₁-C₄)Alkoxy(C₁-C₄)alkoxy, (C₁-C₄)-Alkylthio,
 (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, Mono- oder
 Di-(C₁-C₄-alkyl)amino, Cyano, Aminocarbonyl,
 (C₁-C₄)Alkylcarbonyl, (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl,
 Cyclo(C₃-C₇)-alkyl, Tri(C₁-C₄)alkyl-silyl, Benzyloxy,
 Benzyloxyethoxy, Phenyl, Phenyl, das durch Halogen oder
 (C₁-C₄)Alkyl substituiert ist, durch Phenoxy,
 Phenylthio, die durch Halogen oder (C₁-C₄)-Alkyl
 substituiert sein können, durch Oxiranyl,
 Tetrahydronyl, Triazolyl, Pyridinyl, Imidazolyl, durch
 Carboxy, Carboxylat mit einem für die Landwirtschaft
 einsetzbaren Kation oder durch den Rest
 -O-N=C(CH₃)₂ substituiert ist,
 (C₃-C₆)Alkenyl, (C₃-C₆)-Halogenalkenyl,
 unsubstituiertes oder durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl
 substituiertes Cyclo(C₃-C₇)alkyl, unsubstituiertes oder
 durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl substituiertes

5 Cyclo(C_5 - C_7)alkenyl, (C_3 - C_6)Alkinyl,
 1,2-Epoxy-prop-3-yl, Phenyl oder Phenyl, das ein oder
 zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1 - C_4)Alkyl,
 (C_1 - C_4 -Alkoxy)carbonyl oder (C_1 - C_4)Alkoxy substituiert
 ist, (C_1 - C_4 -Alkyl)carbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der
 Phenylring durch Halogen, Nitro, Cyano oder
 (C_1 - C_4)Alkyl substituiert sein kann,

10 einen Rest der Formeln



oder ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

25 R^2 (C_1 - C_{12})Alkyl oder (C_1 - C_{12})Alkyl, das bis zu zweifach
 durch (C_1 - C_4)Alkoxyethoxy, Cyclo(C_3 - C_6)alkyl,
 Benzyloxy, Phenyl, Phenoxy, (C_1 - C_4)Alkylthio, (C_1 - C_4 -
 Alkoxy)-carbonyl, Carboxy oder Carboxylat mit einem für
 30 die Landwirtschaft einsetzbares Kation, substituiert
 ist,

R^3 jeweils unabhängig voneinander (C_1 - C_6)-Alkyl, Phenyl
 oder (C_3 - C_6)-Alkenyl,

⁴
 R Wasserstoff, (C_1-C_{12})Alkyl oder (C_1-C_4)Alkyl, das bis zu zweifach durch (C_1-C_6)Alkoxy, (C_1-C_4)Alkoxy-ethoxy, Hydroxy, Hydroxyimino, (C_1-C_4)-Alkoxyimino, Halogen, Cyclo(C_3-C_6)alkyl, Benzyloxy, Cyano, Aminocarbonyl, Carboxy, (C_1-C_4 -Alkoxy)-carbonyl, Formyl, Phenyl oder Phenoxy substituiert ist, Phenyl oder Phenyl, das bis zu zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4)Alkyl oder (C_1-C_4)Alkoxy substituiert ist; (C_3-C_6)-Alkenyl, (C_3-C_6)Cycloalkyl, einen Rest der Formeln

⁵
 10 $-NR^3R^4$, $-O-R^6$, $-NH-CONH_2$, $-NH-CS-NH_2$ oder $-SO_2R^{13}$ oder

¹⁵
 15 R^3 und R^4 gemeinsam mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls benzokonensierten drei- bis siebengliedrigen Ring, der bis zu drei Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält und der unsubstituiert oder durch (C_1-C_4)Alkyl oder Halogen substituiert ist und eine Carbonylgruppe enthalten kann,

²⁰
 20 R^5 H, (C_1-C_6)Alkyl oder Phenyl, oder im Falle X =

²⁵
 25 $-CS-OR^5$ ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

³⁰
 30 R^6 jeweils unabhängig voneinander H, (C_1-C_4)Alkyl oder Benzylyl,

³⁵
 35 R^7 jeweils unabhängig voneinander H, (C_1-C_{12})Alkyl, das unsubstituiert oder durch Phenyl, das unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4)Alkyl oder (C_1-C_4)Alkoxy substituiert ist, durch Hydroxy, Cyano, (C_1-C_4 -Alkoxy)-carbonyl, (C_1-C_4)-Alkylthio, (C_1-C_4)-Alkoxy, Cyclo(C_5-C_7)alkyl oder Benzyloxy substituiert ist, (C_3-C_6)Alkenyl, Halogen(C_3-C_6)Alkenyl, (C_3-C_6)Alkinyl, Cyclo(C_5-C_8)alkyl, Cyclo(C_5-C_6)alkenyl, (C_1-C_6 -Alkyl)carbonyl,

Halogens(C_1-C_6 -alkyl)carbonyl,
[(C_1-C_6 -Alkyl)amino]carbonyl, Benzoyl, Halogenbenzoyl
oder Methylbenzoyl

5 R^8 jeweils unabhängig voneinander (C_1-C_6)Alkyl, das
unsubstituiertes oder durch Phenyl,
Cyclo(C_5-C_7)alkyl, (C_1-C_4)Alkoxy, (C_1-C_4)Alkylthio
oder Halogen substituiert ist,
oder zwei Reste R gemeinsam mit Z und dem
10 Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen
unsubstituierten oder durch (C_1-C_4)Alkyl, Hydroxy-
(C_1-C_4)alkyl, Halogen(C_1-C_4)alkyl oder Phenyl
substituierten 5- oder 6-gliedrigen gesättigten
heterocyclischen Ring;

15 R^9 jeweils unabhängig voneinander H, Halogen, (C_1-C_4)-
Alkyl, Nitro oder Cyano,

20 R^{10} unabhängig voneinander H, (C_1-C_6)Alkyl, das
unsubstituiert oder durch (C_1-C_4)Alkoxy, Triazolyl
oder Imidazolyl substituiert ist, Cyclo(C_3-C_6)alkyl,
(C_1-C_6)Alkenyl, Phenyl oder Benzyl, oder im Falle $R^1=-N=C(R^{10})_2$ beide Reste
 R^{10} gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie
gebunden sind, ein unsubstituiertes oder durch Methyl
oder Halogen substituiertes Cyclo- (C_5-C_7)alkyl,

25 R^{11} (C_1-C_4)Alkyl, Phenyl, (C_1-C_6 -Alkyl)carbonyl, Benzyl,
Benzoyl, Halogenbenzyl, Halogenbenzoyl oder
Methylbenzoyl,

30 R^{12} H, (C_1-C_4)Alkyl, Formyl, (C_1-C_6 -Alkyl)carbonyl,
Benzoyl, Halogenbenzoyl, Methylbenzoyl oder
Trihalogenacetyl,

35 R^{13} (C_1-C_4)Alkyl, Phenyl oder Methylphenyl,
n 0 oder 1,
n eine ganze Zahl von 0 bis 5, insbesondere 1 bis 3,

p eine ganze Zahl von 0 bis 4, insbesondere 0 bis 2 und
 q eine ganze Zahl von 0 bis 6, insbesondere 0 bis 3,
 5 bedeuten, sowie deren für landwirtschaftliche Zwecke
 verträglichen Salze und Quaternisierungsprodukte.

10 Die Salzbildung bzw. Quaternisierung erfolgt hierbei am
 basischen Stickstoffatom des Pyrazolrings. Die Salzbildung
 oder Quaternisierung ist nicht möglich, wenn R¹, R⁵ ein
 Kation bedeutet oder R¹, R², R⁵ eine Carboxylatgruppe
 enthält.

Bevorzugt unter den Verbindungen der Formel I sind ins-
 besondere solche, bei denen R= Halogen, (C₁-C₄)Alkyl,
 Halogen(C₁-C₄)alkyl oder (C₁-C₄)Alkoxy; X= CN, -COOR¹,
 CO-SR² oder -CONR³R⁴; Y= Halogen; R¹, R²= H, (C₁-C₄)Alkyl
 (C₂-C₄)Alkenyl, (C₂-C₄)Alkinyl, (C₁-C₄)Alkoxy - (C₁-C₄)alkyl
 oder ein Kation; R³, R⁴= H, (C₁-C₄)Alkyl, m= 0 oder 1 und
 n= 1 bis 3 bedeuten. Von besonderem Interesse hierbei sind
 Verbindungen mit R_n= 2,6-Dialkyl, Mono- oder Dihalogen oder
 mono-Trifluormethyl.

Der Rest Y ist insbesondere in Position 4 des
 Pyrazolringes orientiert.

Unter Halogen ist F, Cl, Br oder J, insbesondere F, Cl oder
 Br zu verstehen.

(C₁-C₄)Halogenalkyl enthält 1 bis 5, insbesondere 1 bis 3
 Chlor oder Fluoratome; bevorzugt ist der Rest CF₃.

Halogeniertes (C₁-C₁₂)Alkyl enthält insbesondere 1 bis 13
 Chlor- oder Fluoratome, hierzu zählen beispielsweise die
 Reste 2,2,2-Trichlorethyl, 4-Chlorbutyl, 2,2,2-Trifluor-
 ethyl, 1,1,1,3,3,3-Hexafluorprop-2-yl; 2,2,3,4,4,4-
 Hexafluorbutyl und 3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8-Trideka-fluor-
 oct-1-yl.

(C₁-C₆)Halogenalkylthio, Halogen(C₁-C₄)alkylsulfinyl, Halogen(C₁-C₄)alkylsulfonyl und Halogen(C₁-C₄)alkylsulfonyloxy enthalten jeweils insbesondere 1 bis 9 Chlor- oder Fluoratome;
Halogeniertes (C₃-C₆)Alkenyl enthält insbesondere 1 bis 3 Chlor oder Fluoratome.

Halogenphenyl, Halogenbenzyl oder Halogenbenzoyl enthalten insbesondere 1 bis 3 Fluor, Chlor oder Bromatome.

Unter Trihalogenacetyl ist insbesondere Trichlor- und Trifluoracetyl zu verstehen.

Für den Fall, daß der Rest -NR³R⁴ (für X = CO-NR³R⁴) einen heterocyclischen Ring bildet, ist beispielsweise Piperidin, Morpholin, 2,6-Dimethylmorpholin, Piperazin, Triazol, Imidazol, Pyrazol, Thiazol und Benzimidazol zu verstehen.

Für den Fall, daß in den aufgeführten Substitutionen - zusätzlich zum Pyrazolring - weitere basische Stickstoffatome auftreten, ist auch eine mehrfache Salzbildung oder Quaterniarierung möglich.

Für die Herstellung der Salze geeignet sind alle anorganischen oder organischen Säuren, die aufgrund ihres pK_a-Wertes zur Salzbildung befähigt sind, z.B. Halogenwasserstoffe, Salpetersäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Phosphorsäure, Sulfensäure, Halogenonosäure, Oxalsäure.

Als Quaterniarisationsprodukte sind die Umsetzungprodukte mit Alkyl-, Alkylthienalkyl-, Alkoxyalkyl-, insbesondere (C₁-C₆)Alkyl- und organischen Allo im Phenylrest umsetzungsfähige, insbesondere halogenierende Phenoxyhalogeniden zu verstehen. Die Herstellung der Quaterniarisationsprodukte der Verbindungen der Formel I erfolgt nach allgemeinen üblichen Methoden.

Als Kationen für R^1 , R^2 oder R^5 , die für die Landwirtschaft einsetzbar sind, kommen Metallkationen z.B. Alkali- oder Erdalkalikationen wie Na, K, Mg oder organische Kationen wie organisches substituiertes Ammonium, organisch substituiertes Phosphonium, Sulfonium oder Sulfoxonium oder andere Stickstoff-kationen in Betracht.

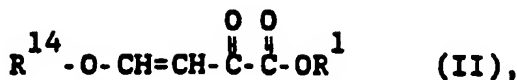
Organisch substituiertes Ammonium bedeutet primäres, sekundäres, tertiäres, quartäres, aliphatisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ammonium, das 1 bis drei N- Atome enthalten kann. Die Stickstoffatome des Amins können hierbei auch Teil eines cyclischen Systems sein. Als Beispiele für solche Ammoniumsalze seien genannt:
 Mono-, Di-, Tri-, Tetra[(C_1-C_6) Alkyl]ammonium wie Isopropylammonium, Butylammonium, Stearylammmonium, Triethylammonium, Mono-, Di-, Tri-[(C_1-C_4) alkoxy(C_1-C_6)alkyl]ammonium oder Mono-, Di-, Tri-[(C_1-C_6) -alkanol]-ammonium wie Methoxyethylammonium, Methoxypropylammonium, Triethanolammonium, Tripropanolammonium, oder Ammoniumverbindungen mit gemischten Resten wie tert.-Butyldiethanolammonium, Triethylbenzylammonium, Hydroxyethyltrimethylammonium, Chlorethyltrimethylammonium, oder Allylammonium, Diallylammonium, Cyclohexylammonium, Menthanylammmonium, Aminoethylammonium, Ethylendiammonium, Benzhydrylammonium, Pyrrolidinium, Morpholinium, 3-Pyridylammonium, Piperidinium oder Piperazinium, oder ein von einer Aminosäure oder deren Ester abgeleitetes Ammonium wie $[NH_3^+ - CH_2 - COOCH_3]^+$.

Organisch substituiertes Phosphonium, organisches Sulfonium oder organisches Sulfoxonium enthalten aliphatische oder arylaliphatische Reste, wie sie für Ammonium angegeben wurden.

Andere Stickstoff-Kationen sind beispielsweise Hydrazonium, Hydroxylammonium, Guanidinium, Aminoguanidinium oder deren Substitutionsprodukte.

Gegenstand der Erfindung ist ferner ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, dadurch

gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II



5

worin R^{14} (C_1-C_6)-Alkyl bedeutet, mit einer Verbindung der Formel III



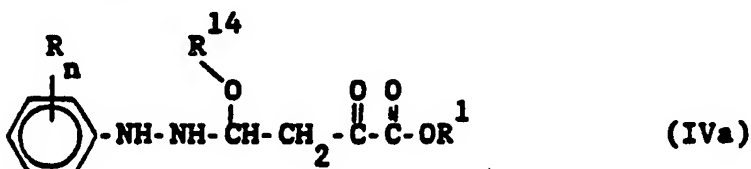
10

umsetzt und anschließend gegebenenfalls derivatisiert.

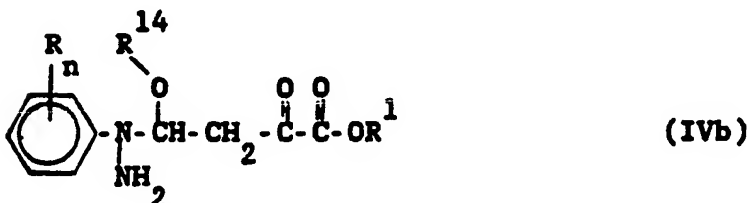
Das Verfahren wird bei 0° bis 120°C in einem organischen Lösemittel gegebenenfalls in Gegenwart einer organischen Säure, wie p-Toluolsulfosäure, Methansulfosäure, durchgeführt. Als Lösemittel können polare Verbindungen wie Alkohole, z.B. Ethanol, Methanol, organische Säuren wie Eisessig, chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlorethan oder aromatische Lösemittel wie Toluol, Xylol eingesetzt werden.

Während der Reaktion entstehen als Zwischenstufen die Verbindungen der Formel IVa und IVb.

25



30

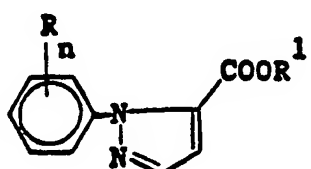


35

Diese Zwischenprodukte können isoliert werden und anschließend unter den oben beschriebenen Bedingungen

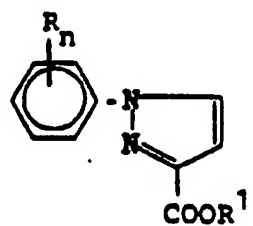
cyclisiert werden. Bei der direkten Weiterreaktion werden in der Regel Gemische der Verbindungen der Formel I d.h. die Verbindungen der Formel Ia und Ib nebeneinander erhalten.

5



10

(Ia)



(Ib)

15

Die Verbindungen der Formeln (Ia) bzw. (Ib) können nach üblichen Verfahren an der Gruppe -COOR¹ oder durch Halogenierung des Pyrazolrestes derivatisiert werden.

20

So lassen sich die Pyrazole der Formeln Ia oder Ib unter den üblichen Bedingungen der Aromatenhalogenierung in der 4-Position des Pyrazolrestes halogenieren, z. Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie Band 5/3 S. 503 ff, Band 5/4, S. 13 ff (1962). Zur Derivatisierung wird weiterhin der Rest -COOR in bekannter Weise in andere für X genannte Reste umgewandelt, z.B. durch Verseifung, Veresterung, Umesterung, Amidierung, Salzbildung etc. wie dies z.B. in den deutschen Offenlegungsschriften DE-OS 34 44 918 und DE-OS 34 42 690 beschrieben ist, oder es erfolgt auf übliche Weise Salzbildung oder Quaternisierung am basischen Stickstoffatoms des Pyrazolrings.

25

Die Ausgangsverbindungen der Formel II lassen sich durch Umsetzung der Verbindungen der Formel V mit Verbindungen der Formel VI in Gegenwart einer organischen Hilfsbase,

35



(V)



(VI)

erhalten (Literatur; Chem. Ber. 115, S. 2766-2782 (1982)).
R¹⁵ bedeutet eine Abgangsgruppe wie Cl, Br, OSO₂CF₃

Als Hilfsbase können organische Amine wie Triethylamin
5 oder Pyridin eingesetzt werden. Das Verfahren wird zwischen
-20° und +30C° durchgeführt. Die erhaltenen Verbindungen
der Formel II können direkt ohne Aufarbeitung weiter
umgesetzt werden. Die Ausgangsverbindungen der Formel III
lassen sich nach üblichem Verfahren, s. Houben Weyl,
10 Methoden der organischen Chemie Bd 10/2 S. 169 (1967)
herstellen.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der
Verbindungen der Formel I als Pflanzenwuchsregulatoren.
15 Mit den erfindungsgemäßen Verbindungen sind typische
Wachstumsregulierende Effekte erzielbar. Die Verbindungen
greifen regulierend in den pflanzeneigenen Stoffwechsel ein
und können damit zur gezielten Beeinflussung von
Pflanzeninhaltsstoffen sowie zur Ernteerleichterung wie zum
20 Auslösen von Desikkation und Wuchsstauung eingesetzt
werden. Des Weiteren eignen sie sich zur generellen
Steuerung und Hemmung von unerwünschtem vegetativen
Wachstum, ohne dabei die Pflanzen abzutöten. Eine Hemmung
des vegetativen Wachstums spielt bei vielen Mono- und
25 Dikotylen Kulturen eine große Rolle, da das Lagera-
hierdurch verringert oder völlig verhindert werden kann.
Besonders hervorzuheben ist die wachstumsregulatorische
Wirksamkeit der Verbindungen als Wuchshemmer in Getreide,
Mais, Soja, Tabak, Baumwolle, Ackerbohne, Raps, Reis,
30 Sonnenblume, Rüben sowie ihre Fähigkeit, den Gehalt an
erwünschten Inhaltsstoffen wie Kohlehydraten (z.B.
Zuckerrohr oder Hirsekulturen) und Protein bei Nutzpflanzen
zu erhöhen. Schließlich zeigen die Verbindungen eine sehr
gute Verbesserung der Fruchtabscission, insbesondere bei
35 Zitrusfrüchten.

Eine weitere Lösung der gestellten Aufgabe sind auch das Pflanzenwachstum regulierende Mittel, die sich durch einen wirksamen Gehalt mindestens einer der erfundungsgemäßen Verbindung auszeichnen. Die Aufwandmenge der Verbindungen der Formel I beträgt im allgemeinen 0,02 bis 2,5 kg Wirksubstanz pro ha, vorzugsweise 0,05 bis 1,5 kg/ha. Die Verbindungen lassen sich bei ihrem praktischen Einsatz gegebenenfalls auch verteilt mit bekannten Wachstumsregulatoren oder natürlichen oder pflanzlichen Hormonen kombinieren.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I als Saferer. So wurde gefunden, daß sie phytotoxische Nebenwirkungen von 15 Pflanzenschutzmitteln, insbesondere von Herbiziden, beim Einsatz in Nutzpflanzenkulturen vermindern oder ganz unterbinden.

Die Verbindungen der Formel I können zusammen mit anderen 20 Herbiziden ausgetragen werden und sind dann in der Lage, schädliche Nebenwirkungen dieser Herbizide zu antagonisieren oder völlig aufzuheben, ohne die herbizide Wirkksamkeit dieser Herbizide gegen Schadpflanzen zu beeinträchtigen. Hierdurch kann das Einsatzgebiet 25 herkömmlicher Pflanzenschutzmittel ganz erheblich vergrößert werden. Solche Verbindungen, die die Eigenschaft besitzen, Kulturpflanzen gegen phytotoxische Schäden durch Herbizide zu schützen, werden Antidots oder "Saferer" genannt.

30 Herbizide, deren phytotoxische Nebenwirkungen mittels der Verbindungen der Formel I herabgesetzt werden können, sind z.B. Carbamate, Thiolcarbamate, Halogenacetanilide, substituierte Phenoxyl-, Naphthoxy- und 35 Phenoxypyhenoxycarbonsäurederivate sowie Heterocaryloxyphenoxycarbonsäurederivate wie Chinolyleoxy-,

Chinoxalyloxy-, Pyridyloxy-, Benzoxazolyloxy-, Benzthiazolyloxy-phenoxy-carbonsäureester und ferner Dimedonoximabkömmlinge. Bevorzugt hiervon sind Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxy carbonsäureester. Als Ester kommen hierbei insbesondere niedere Alkyl-, Alkenyl und Alkinylester in Frage.

Beispielsweise seien, ohne daß dadurch eine Beschränkung erfolgen soll, folgende Herbizide genannt:

A) Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxy phenoxy carbonsäure- (C_1-C_4) alkyl-, (C_2-C_4) alkenyl- und (C_3-C_4) alkinylester wie

2-(4-(2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
 2-(4-(4-Brom-2-chlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
 2-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
 2-(4-(2-Chlor-4-trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
 2-(4-(2,4-Dichlorbenzyl)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
 4-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-pent-2-en-säureethylester,
 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäurepropargylester,
 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäuretrimethylsilylmethylester,
 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
 2-(4-(6-Chlorbenzthiazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,

2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester

2-(4-(5-Trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäurebutylester,

2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethyl-ester,

2-(4-(6-Fluor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethyl-ester,

2-(4-(6-Chlor-2-chinolyloxy)-phenoxy)-propionsäureethyl-ester,

B) Chloracetanilid-Herbizide wie
 N-Methoxymethyl-2,6-diethyl-chloracetanilid,
 N-(3'-Methoxyprop-2'-yl)-methyl-6-ethyl-chloracetanilid,
 N-(3-Methyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl-methyl)-chloressigsäure-2,6-dimethylanilid,

C) Thiocarbamate wie
 S-Ethyl-N,N-dipropylthiocarbamat oder
 S-Ethyl-N,N-diisobutylthiocarbamat

D) Dimedon-Derivate wie
 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on,
 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-phenylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on oder
 2-(1-Allyloxyiminobutyl)-4-methoxycarbonyl-5,5-dimethyl-3-oxocyclohexenol.
 2-(N-Ethoxypropionamidoyle)-5-mesityl-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on,
 2-(N-Ethoxybutyrimidoyle)-3-hydroxy-5-(thian-3-yl)-2-cyclohexen-1-on.

Das Mengenverhältnis Safener : Herbizid kann innerhalb weiter Grenzen, im Bereich zwischen 1 : 10 und 10 : 1, insbesondere zwischen 2 : 1 und 1 : 10, schwanken. Die jeweils optimalen Mengen an Herbizid und Safener sind abhängig vom Typ des verwendeten Herbizids oder vom verwendeten Safener sowie von der Art des zu behandelnden

Pflanzenbestandes und lassen sich von Fall zu Fall durch entsprechende Versuche ermitteln.

Haupteinsatzgebiete für die Anwendung der Safener sind vor allem Getreidekulturen (Weizen, Roggen, Gerste, Hafer), Reis, Mais, Sorghum, aber auch Baumwolle, Zuckerrüben, Zuckerrohr und Sojabohne.

Die Safener der Formel I können je nach ihren Eigenschaften zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung der Samen) verwendet werden oder vor der Saat in die Saatfurchen eingebracht werden oder zusammen mit dem Herbizid vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen angewendet werden. Vorauflaufbehandlung schließt sowohl die Behandlung der Anbaufläche vor der Aussaat als auch die Behandlung der angesäten, aber noch nicht bewachsenen Anbauflächen ein. Bevorzugt ist die gemeinsame Anwendung mit dem Herbizid. Hierzu können Tankmischungen oder Fertigformulierungen eingesetzt werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch ein Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, das dadurch gekennzeichnet ist, daß eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid appliziert wird.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I können, gegebenenfalls im Gemisch mit weiteren Wirkkomponenten oder auch zusammen mit einem Herbizid, als Spritzpulver, emulgierbare Konzentrate, versprühbare Lösungen, Stäubemittel, Beizmittel, Dispersionen, Granulate oder Mikrogranulate in den üblichen Zubereitungen angewendet werden.

Unter Spritzpulvern werden in Wasser gleichmäßig dispergierbare Präparate verstanden, die neben dem

Wirkstoff außer gegebenenfalls einem Verdünnungs- oder Inertstoff noch Netzmittel, z.B. polyoxethylierte Alkylphenole, polyoxethylierte Fettalkohole, Alkyl- oder Alkylphenylsulfonate und Dispergiermittel, z.B.

5 ligninsulfensaures Natrium, 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfensaures Natrium, dibutynaphthalinsulfensaures Natrium oder auch oleoylmethyltaurinsaures Natrium enthalten. Ihre Herstellung erfolgt in üblicher Weise z.B. durch Mahlen und Vermischen der Komponenten.

10

Emulgierbare Konzentrate können z.B. durch Auflösen des Wirkstoffs in einem reinen organischen Lösungsmittel, z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformamid, Xylol oder auch höher siedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen unter 15 Zusatz von einem oder mehreren Emulgatoren hergestellt werden. Bei flüssigen Wirkstoffen kann der Lösungsmittelanteil ganz oder auch teilweise entfallen. Als Emulgatoren können beispielsweise verwendet werden:

Alkylarylsulfensaure Calciumsalze wie

20 Ca-dodecylbenzolsulfonat, oder nichtionische Emulgatoren wie Fettsäurepolyglykolester, Alkylarylpolyglykolether, Fettalkoholpolyglykolether, Propylenoxid-Ethylenglycid-Kondensationsprodukte, Alkylpolyglykolether, Sorbitanfettsäureester, 25 Polyoxethylensorbitanfettsäureester oder Polyoxethylensorbitester.

Staubpartikel werden durch Vermahlen des Wirkstoffs mit fein voneinander, festen Stoffen, z.B. Talcum, natürlichen Tonen wie Kaolin, Bentonit, Pyrophyllit oder Diatomenerde erhalten.

30 Granulat können entweder durch Verdünnen des Wirkstoffs auf adsorptionsfähiges, granuliertes Inertmaterial hergestellt werden oder durch Auftränken von Wirkstoffkonzentraten mittels Bindemitteln, z.B.

Polyvinylalkohol, polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe in der für die Herstellung von 5 Düngemittelgranulaten üblichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit Düngemitteln - granuliert werden.

In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 90 Gew.-%; der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus 10 üblichen Formulierungsbestandteilen. Bei emulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 60 Gew.-% betragen. Staubfähige Formulierungen enthalten meistens 5 bis 20 Gew.-% an Wirkstoff, versprühbare Lösungen etwa 1 bis 20 Gew.-%. Bei Granulaten hängt der 15 Wirkstoffgehalt zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Granulierhilfsmittel, Füllstoffe usw. verwendet werden.

Daneben enthalten die genannten Wirkstoffformulierungen 20 gegebenenfalls die jeweils üblichen Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-, Lösungsmittel, Füll- oder Trägerstoffe.

Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form 25 vorliegenden Konzentrate gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt, z.B. bei Spritzpulvern, emulgierbaren Konzentraten, Dispersiolen und teilweise auch bei Mikrogranulaten mittels Wasser. Staubförmige und granulierte Zubereitungen sowie versprühbare Lösungen werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt.

Die benötigten Aufwandsmengen der Verbindungen der Formel I 30 bei ihrem Einsatz als Saferer können je nach Indikation und verwendetem Herbizid innerhalb weiter Grenzen schwanken und variieren im allgemeinen zwischen 0,01 und 10 kg Wirkstoff je Hektar.

Folgende Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung.

A. Formulierungsbeispiele

5 a) Ein Stäubemittel wird erhalten, indem man 10 Gew.-Teile einer Verbindung der Formel I und 90 Gewichtsteile Talcum oder Inertstoff mischt und in einer Schlagmühle zerkleinert.

10 b) Ein in Wasser leicht dispergierbares, benetzbares Pulver wird erhalten, indem man 25 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I, 64 Gewichtsteile kaolinhaltigen Quarz als Inertstoff, 10 Gewichtsteile ligninsulfonsaures Kalium und 1 Gewichtsteil oleoylmethyltaurinsaures Natrium als Netz- und Dispergiermittel mischt und in einer Stiftmühle mahlt.

15 c) Ein in Wasser leicht dispergierbares Dispersionskonzentrat wird erhalten, indem man 20 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I mit 6 Gewichtsteilen Alkylphenolpolyglykolether ((R)Triton X 207), 3 Gewichtsteilen Isotridecanolpolyglykolether (8 AeO) und 71 Gewichtsteilen paraffinischem Mineralöl (Siedebereich z.B. ca. 255 bis über 377°C) mischt und in einer Reibkugelmühle auf eine Feinheit von unter 5 Mikron vermahlt.

20 d) Ein emulgierbares Konzentrat wird erhalten aus 15 Gewichtsteilen einer Verbindung der Formel I, 75 Gewichtsteilen Cyclohexanon als Lösungsmittel und 10 Gewichtsteilen oxethyliertes Nonylphenol als Emulgator.

25 e) Ein Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem Phenoxykarbonsäureester und einem Antidot (10 : 1) wird erhalten aus

30

35

12,00 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]-
propionsäureethylester

1,20 Gew.-% Verbindung der Formel I

5

69,00 Gew.-% Xylol

7,80 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium

6,00 Gew.-% ethoxyliertem Nonylphenol (10 EO)

10

4,00 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 EO)

Die Zubereitung erfolgt wie unter Beispiel a) angegeben.

f) Ein in Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem
15 Phenoxykarbonsäureester und einem Antidot (1 : 10) wird
erhalten aus

4,0 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]-
propionsäureethylester

20

40,0 Gew.-% Verbindung der Formel I

30,0 Gew.-% Xylol

20,0 Gew.-% Cyclohexanon

4,0 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium

2,0 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 EO)

25

B. Chemische Beispiele

Beispiele 1 und 2

30 1-Phenyl-pyrazol-5(und 3)-carbonsäureethylester

Zu 14 g Oxalsäurehalbethylesterchlorid wurde zwischen 0° und
30°C 15 g Ethylvinylether zugetropft und 20 h bei 20 - 30°C
nachgerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im

35

Wasserstrahlvakuum eingeengt und in 100 ml Eisessig
aufgenommen. Zu dieser Lösung tropfte man zwischen 10 und
80°C 10,8 g Phenylhydrazin in 150 ml Eisessig zu und

erhitzte das Gemisch 2 h zum Rückfluß. Man gab das
erhaltene Produkt in 1 l Wasser und extrahierte es zweimal
mit 300 ml Essigester. Der organische Extrakt wurde einmal
mit 100 ml Wasser, zweimal mit 100 ml gesättigter

5 NaHCO_3 -Lösung und wieder mit 100 ml Wasser gewaschen und
über Mg_2SO_4 getrocknet. Nach destillativer Trennung erhielt
man

1-Phenyl-pyrazol-5-carbonsäureethylester K_p 100-102/0,5 Torr (Beispiel 1)

1-Phenyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester K_p 125-128/0,5 Torr (Beispiel 2)

10 Ausbeute: 10,5 g

Beispiel 3

1-Phenyl-pyrazol-5-carbonsäure

15 4,4 g 1-Phenyl-pyrazol-5-carbonsäureethylester von Beispiel
1 wurden mit 10 ml 16,5 % wäßrigem NaOH und 10 ml Ethanol
6 h bei Raumtemperatur gerührt; das Ethanol wurde
abdestilliert, die wäßrige Phase zweimal mit 10 ml Toluol
20 extrahiert und mit konz. HCl auf pH 3 eingestellt. Der
Niederschlag wurde abgesaugt, mit wenig Wasser gewaschen
und getrocknet: Man erhielt 3,1 g Produkt vom F_p . 182 -
183°C

25 Beispiel 4

1-(2,6-Dichlorphenyl)-pyrazol-5-carbonsäureethylester

Zu 137 g Oxalsäurehalbethylesterchlorid tropfte man unter
30 Kühlen mit Eis/Kochsalz 145 g Ethyl-vinylether zu; Nach
Erwärmen auf Raumtemperatur wurde 20 h nachgerührt. Die
flüchtigen Bestandteile wurden abdestilliert und der
Rückstand im Wasserstrahlvakuum fraktioniert. Man erhielt
4-Ethoxy-2-oxo-but-3-en-säureethylester vom K_p 140-143°C.

35 17,5 g des Produktes wurde in 200 ml Toluol gelöst.
Bei 0°C wurden 17,5 g 2,6-Dichlorphenylhydrazin unter
Rühren hinzugefügt. Man erhitzte langsam zum Sieden und

trennte am Wasserabscheider Ethanol und Wasser ab, bis der Siedepunkt bei 111°C konstant blieb. Der Rückstand wurde mit Toluol verdünnt, zweimal mit 2n Salzsäure, gesättigter Hydrogencarbonatlösung und Wasser gewaschen, getrocknet, zur Trockene eingedampft und aus Ethanol umkristallisiert.

5 Ausbeute: 18,3 g
Fp: 51-53°C

Beispiel 5

10 4-Brom-1-(2,6-Dichlorphenyl)-pyrazol-5-carbonsäureethylester

14,3 g 1-(2,6-Dichlorphenyl)-pyrazol-5-carbonsäureethyl-ester vom Beispiel 4 wurden in 100 ml Eisessig gelöst, mit 15 10 g Na-Acetat versetzt und bei Raumtemperatur 4,5 g Brom zugetropft. Nach 60 h wurde das Reaktionsgemisch auf 1 l Wasser gegossen. Der Niederschlag wurde abgesaugt, mit Wasser nachgewaschen und aus Ethanol umkristallisiert. Ausbeute: 8,2 g
Fp: 62-65°C.

20 Beispiele 6 und 7

1-(3-Trifluormethylphenyl)-pyrazol-5(und 3)-carbonsäure-cyclohexylester

25 Zu 19,5 g Oxalsäurehalbcyclohexylesterchlorid wurden 15 g Ethylvinylether bei 0°C zugetropft, das Gemisch 20 h bei Raumtemperatur gerührt und die leichtflüchtigen Anteile abdestilliert. Man gab 200 ml Toluol und 0,5 g p-Toluol-sulfonsäure hinzu und erhitzte 2 h am Wasserabscheider.
30 Bei 100°C wurden eine Lösung von 17,6 g 3-Trifluormethyl-phenylhydrazin in 100 ml Toluol hinzugefügt und das Gemisch am Wasserabscheider erhitzt, bis das Destillat konstant bei 111°C überdestillierte. Das Produkt wurde mit Toluol verdünnt, zweimal mit 100 ml 2n HCl, zweimal mit 100 ml gesättigter NaHCO_3 -Lösung und einmal mit 100 ml Wasser gewaschen, über MgSO_4 getrocknet und die Lösung zur 35

Trockene eingedampft. Nach Säulenchromatographie erhielt man

1-(3-Trifluormethylphenyl)-pyrazol-5-carbonsäurecyclohexyl-
ester, als farbloses Oel, Ausbeute 8,2 g (Beispiel 6)

5 und 1-(3-Trifluormethylphenyl)-pyrazol-3-carbonsäurecyclo-
hexylester, als Oel, Ausbeute 8,7 g (Beispiel 7)
Die Verbindungen wurden $^1\text{H-NMR}$ -spektroskopisch
charakterisiert.

10 Beispiele 8 und 9

1-(4-Methylphenyl)-pyrazol-5(und 3)-carbonsäuremethylester

Zu einer Lösung von 16 g 4-Ethoxy-2-oxo-but-3-en-säure-

15 methylester in 100 ml Eisessig wurden bei 50°C 12,5 g
p-Tolylhydrazin in 150 ml Eisessig zugegeben. Man rührte

5 h bei 100°C, gab das Gemisch auf 1 l Wasser und
extrahierte zweimal mit 150 ml Essigester. Die organische

Phase wurde mit gesättigter NaHCO_3 -Lösung und anschließend
20 mit Wasser gewaschen und getrocknet. Nach Einengen im

Wasserstrahlvakuum wurde das Gemisch im Hochvakuum

destillativ getrennt. Man erhielt 4,1 g

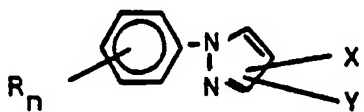
1-(4-Methylphenyl)-pyrazol-5-carbonsäure-methylester vom
Kp_{0,01} 116-120°C (Beispiel 8)

25 und 5,3 g 1-(4-Methylphenyl)-pyrazol-3-carbonsäuremethylester
vom Kp_{0,01} 138-142°C

Die Verbindungen wurden $^1\text{H-NMR}$ -spektroskopisch
charakterisiert.

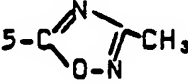
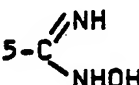
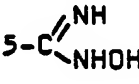
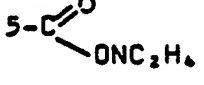
Die in der nachfolgenden Tabelle angegebenen Verbindungen der Formel I werden nach den in den vorangehenden Beispielen beschriebenen Verfahrensweisen hergestellt oder aus oben beschriebenen Verbindungen durch Derivatisierung erhalten.

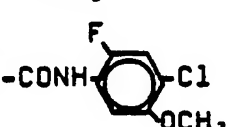
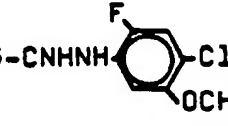
Tabelle I

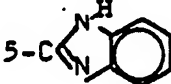
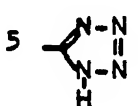
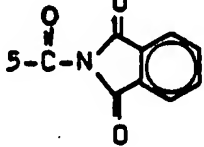


Bsp.Nr.	R _n	4-Y	X	Fp (°C) (Kp/torr)
10	H	H	5-COOK	
11	H	H	5-COONa	
12	"	"	5-COO [⊖] NH [⊕] (C ₂ H ₅ OH),	131-132
13	"	"	5-COO [⊖] NH ₃ -c-C ₆ H ₅	
14	"	Br	5-COOCH ₃	59-61
15	H	Br	3-COOCH ₃	75-87
16	"	Br	5-COO [⊖] H ₃ N [⊕] cyclohexyl	0el
17	H	Br	5-COO [⊖] H ₂ N [⊕] -c-C ₆ H ₅	139-143
18	H	Cl	5-COOCH ₃	
19	"	"	5-COOH	
20	"	"	5-COOCH ₂ CH ₃	
21	"	H	3-COOH	142-144
22	"	"	3-COO [⊖] NH(C ₂ H ₅ OH),	0el
23	"	Br	3-COOCH ₃	
24	"	"	3COOH	
25	"	"	3COOCH ₂ CH ₃	
26	"	Cl	3COOCH ₃	66-68
27	"	"	3COOH	174-175
28	"	"	3-COOK	
29	"	"	3-COOCH ₂ CCl ₃	
30	4-CH ₃	H	5-COOH	192-196
31	4-CH ₃	H	3-COOH	169-172
32	"	Br	5COOCH ₃	
33	"	"	3-COOCH ₃	
34	2,4-Cl ₂	H	5-COOCH ₃	56-60
35	"	"	5-COOH	212-213

Beispiel- Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
36	2,4-Cl ₂	H	3-COOH	177-180
5 37	"	"	5-COSC ₂ H ₅	0el
38	"	"	5-CO ₂ N	0el
39	"	Br	5-COOCH ₂ H ₅	45-48
10 40	"	"	3-COOCH ₂ H ₅	91-102
41	"	"	3-COOH	184-188
42	"	"	5-COOH	175-177
43	"	"	5-COO ₂ NH ₃ ⁺ (C ₂ H ₅ OH) ₃	72-75
44	"	"	5-COOK	> 260
15 45	"	H	3-COOCH ₂ H ₅	72-77
46	"	H	5-COOCH ₂ CF ₃ CFHCF ₃	0el
47	"	"	5-COO-n-C ₁₂ H ₂₅	0el
48	"	"	5-COO-c-C ₆ H ₁₁	0el
49	"	"	5-COO ₂ Li ⁺	>260
20 50	"	"	3-COO ₂ K ⁺	>260
51	"	"	5-COO ₂ Ca _{1/2} ²⁺	178-180
52	"	"	5-COO ₂ NH ₃ ⁺	140-143
53	"	Br	5-CO ₂ NH ₂	118-120
54	"	H	3-COO ₂ NH ₃ ⁺	212-215
25 55	"	Br	5-CN	106-110
56	"	"		
30 57	"	"	5-CONHCH ₂ CH ₂ OH	49-50
58	"	"	5-COOCH ₂ SCH ₃	
59	"	Cl		
35 60	"	"		

Beispiel- Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)	
61	2,4-Cl ₂	Cl	5-C(=N)-CH ₃ 		
5					
62	2,6-(CH ₃) ₂	H	5-COOH	167-170	
63	"	"	5-COO-C ₂ H ₅	101-108/0,02	
64	"	"	3-COO ⁺ NH(C ₂ H ₅ OH) ₃	83-86	
65	"	"	3-COO ⁺ H ₃ N ⁺ -C-C ₆ H ₅	144-146	
10					
66	"	Br	5-C(=NH)-NHOH 		
67	"	Br	5-COOCH ₂ -CF ₃ CHFCF ₃		
68	"	Cl	5-COOH		
15					
69	"	Cl	5-C(=NH)-NHOH 		
70	2,6-(C ₂ H ₅) ₂	H	5-COO-C ₂ H ₅	119-123/0,01	
71	"	H	3-COO-C ₂ H ₅	135-152/0,01	
20	72	"	H	5-COOH	142-146
	73	"	H	3-COOH	162-164
	74	"	Br	5-COOH	117-123
	75	"	"	3-COOH	136-141
	76	"	"	5-CONH ₂	
25	77	"	Br	3-CONHOH	
	78	"	"	5-C(=O)-ONC ₂ H ₅ 	
	79	"	Cl	5-COOH	
	80	"	Cl	3-COOH	
30	81	"	Cl	5-COOH-C _{1,2} H ₂ S	
	82	2-CH ₃ , 6-C ₂ H ₅	H	5-COO-C ₂ H ₅	120-125/0,02
	82	"	"	3-COO-C ₂ H ₅	140-144/0,02
	83	"	"	5-COOH	126-128
35	84	"	"	5-COOH ₂ N ⁺ 	137-140

Beispiel- Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
5 85	2-CH ₃ , 6-C ₂ H ₅	Br	5-COOH	
86	"	Cl	5-COOCH ₂ H ₅	
87	"	"	3-COOH	
88	2,6-Cl ₂	H	5-COOH	207-208
89	"	Br	5-COOH	187-192
90	"	H	5-CONH ₂	117-118
10 91	"	H	5-CONH- 	225
92	"	"	5-COSC ₂ H ₅	0el
93	"	"	5-COO(CH ₂) ₂ (CF ₃) ₂ -CF ₃	57-61
15 94	"	"	5-COO-n-C ₁₂ H ₂₅	44-48
95	"	"	5-COOCH ₃	113-115
96	"	"	5-CN	94-96
97	"	"	5-CONHCH ₃	220-223
98	2,6-Cl ₂ , 3-NO ₂	"	5-COOCH ₂ H ₅	0el
20 99	"	"	5-COOH	178-179
100	2,6-Cl ₂	"	5-CNHNH- 	176-177
25 101	"	"	5-CNHOH	
102	"	"	5-C(=O)O-NC(CH ₃) ₂	
30 103	"	"	5-C(=O)N(CH ₃)-O-	
104	"	Br	5-COOCH ₂ H ₅	
105	"	Br	5-COOCH ₂ CF ₂ CHFCF ₃	
35 106	"	"	5-C(=O)-NHSO ₂ CH ₃	

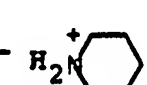
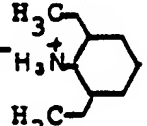
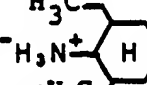
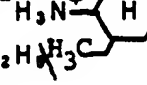
Beispiel- Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)	
5	107	2,6-Cl ₂	Br		
	108	"	Cl	5-COOCH ₂ H ₅	
	109	"	Cl	5-COOH	
10	110	"	Cl		
	111	"	"		
15	112	"	H	3-COOH	
	113	"	Br	3-COOCH ₂ H ₅	
	114	"	Cl	3-COOCH ₃	
	115	3,4-Cl ₂	H	5-COOCH ₂ H ₅	95-99
	116	"	"	3-COOCH ₂ H ₅	93-96
	117	"	"	5-COOH	217-219
	118	"	"	5-COO [⊖] NH [⊕] (C ₂ H ₅ OH) ₃	137-140
	119	"	Br	5-COONC(CH ₃) ₂	
20	120	"	Cl	5-COOCH ₃	
	121	"	"	3-COOCH ₂ H ₅	
	122	"	"	5-COOCH ₂ H ₅	
	123	3,5-Cl ₂	H	5-COOCH ₂ H ₅	94-97
25	124	"	"	5-COOH	229-232
	125	"	Br	5-COOH	
	126	"	"	3-COOH	
	127	"	Cl	5-COOCH ₂ H ₅	
30	128	2,3,4-Cl ₃	H	5-COOCH ₂ H ₅	0el
	129	"	H	5-COOH	146
	130	"	"	3-COOCH ₂ H ₅	0el
	131	"	Br	5-COOH	
35	132	"	"	5-COOC H ₂ CF ₂ CHFCF ₃	...

Beispiel- Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
	133	2,3,4-Cl ₃	Br	5-COOCH ₂ CCl ₃
5	134	"	Cl	5-COOH
	135	2,4,6-Cl ₃	H	5-COOC ₂ H ₅
	136	"	"	3-COOC ₂ H ₅
	137	"	"	5-COOH
	138	"	"	3-COOH
10	139	"	"	5-COOCH ₃
	140	"	Br	5-COOH
	141	"	Br	3-COOH
	142	"	Cl	5-COOH
	143	"	"	3-COOH
15	144	4-C ₆ H ₅	H	5-COOC ₂ H ₅
	145	"	"	3-COOC ₂ H ₅
	146	"	"	3-COOH
	147	"	H	5-COO-nC ₁₂ H ₂₅
	148	"	Br	5-COOH
20	149	"	Br	3-COOH
	150	"	Cl	5-COOH
	151	"	"	3-COOH
	152	2-Cl	H	5-COOCH ₃
	153	"	"	5-COOC ₂ H ₅
25	154	"	"	5-COOH
	155	"	"	5-CONH ₂
	156	"	"	5-CONHC ₂ H ₅
	157	"	"	5-CONHNHC ₂ H ₅
	158	"	"	5-COSC ₂ H ₅
30	159	"	"	5-COO-nC ₁₂ H ₂₅
	160	"	"	3-COOC ₂ H ₅
	161	"	"	3-COSC ₂ H ₅
	162	"	"	3-COOH
	163	"	"	3-COO-nC ₆ H ₅
35	164	"	Br	5-COOC ₂ H ₅
				81

Beispiel- Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
	165	2-Cl	Br	5-COSC ₂ H ₅
5	166	"	"	5-COOH
	167	"	"	3-COOOC ₂ H ₅
	168	"	Cl	5-COOOC ₂ H ₅
	169	"	Cl	5-COOH
	170	"	"	3-COOOC ₂ H ₅
10	171	"	"	3-COSC ₂ H ₅
	172	2,4-Cl ₂ -5-OCH ₃	H	5-COOOC ₂ H ₅
	173	"	"	5-COOH
	174	"	"	3-COOOC ₂ H ₅
	175	"	Br	5-COSC ₂ H ₅
15	176	"	Cl	3-COOOC ₂ H ₅
	177	"	"	5-COOOC ₂ H ₅
	178	2,4-Cl ₂ -5-CO ₂ C ₂ H ₅	H	5-COOOC ₂ H ₅
	179	"	"	5-COOCH ₃
	180	"	"	5-COO-c-C ₆ H ₁₁
20	181	"	"	3-COOOC ₂ H ₅
	182	"	Br	5-COOOC ₂ H ₅
	183	"	Cl	5-COOOC ₂ H ₅
	184	2-F-4-Cl-5-OCH ₃	H	5-COOOC ₂ H ₅
	185	"	"	5-COOH
25	186	"	"	5-CN
	187	"	"	5-CONH ₂
	188	"	"	5-CNHNH ₂
	189	"	"	3-COOOC ₂ H ₅
	190	"	"	3-COOH
30	191	"	"	5-COONH ₄
	192	"	"	5-COOK
	193	"	Cl	5-COOCH ₃
	194	"	Cl	5-COOH
	195	"	"	3-COOCH ₃
35	196	"	Br	5-COOOC ₆ H ₅
	197	"	Br	5-COOCH ₂ CCH

Beispiel- Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
	198	2-F-4-Cl-5-OCH ₃ , Br	3-COOCH ₂ H ₅	
5	199	4-CF ₃	H	5-COOCH ₂ H ₅
	200	"	"	3-COOCH ₂ H ₅
	201	4-CF ₃ -2,6-(NO ₂) ₂	H	5-COOCH ₂ H ₅
	202	"	"	3-COOCH ₂ H ₅
	203	2,Cl-4CF ₃	H	5COOC ₂ H ₅
10	204	"	"	5COOH
	205	"	"	3-COOCH ₂ H ₅
	206	3-CF ₃	H	5-COOCH ₂ H ₅
	207	"	"	3-COOCH ₂ H ₅
	208	"	"	5-COOH
15	209	"	"	3-COO ⁻ (Ca ²⁺) _{1/2}
	210	"	"	3-COOK
	211	"	"	3-COONa
	212	"	"	5-COO ⁻ Ca ²⁺ _{1/2}
	213	"	"	3-COO-C ₆ H ₅
20	214	"	Br	3-COO-C-C ₆ H ₅
	215	"	H	5-COO-C-C ₆ H ₅
	216	"	Br	5-COO-C-C ₆ H ₅
	217	"	H	5-COO ⁻ K ⁺
	218	"	"	5-COO ⁻ NH ₄ ⁺
25	219	"	"	3-COO ⁻ NH ₄ ⁺
	220	"	"	3-COO ⁻ Li ⁺
	221	"	"	5-CONH-4-C ₆ H ₄ -4-Cl
	222	"	"	5-C(NH ₂)NOCH ₃
	223	"	"	5-COOCH ₂ CH ₂ C-C ₆ H ₅
30	224	"	"	5-CSOC ₂ H ₅
	225	"	"	3-COSC ₂ H ₅
	226	"	Br	5-COSC ₂ H ₅
	227	"	Br	3-COSC ₂ H ₅
	228	"	Cl	5-COONHCOCH ₃
35	229	"	Cl	5-COO(CH ₂) ₂ OC ₂ H ₅ CH ₃
	230	"	"	5-COOCH ₂ C ₆ H ₅

Beispiel- Nr	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/Torr)
231	2,4-F ₂	H	5-COOCH ₃	102-106/0,02
5 232	"	"	3-COOCH ₃	120-122/0,02
233	"	"	5-COOH	196-199
234	"	Br	5-COOH	165-168
235	"	Br	3-COOCH ₃	
236	"	Cl	5-COOH	
10 237	4-F	H	5-COOCH ₃	96-98
238	4-F	H	3-COOCH ₃	44-49
239	"	H	5-COOH	147-148
240	"	H	5-COSCH ₃	62-65
241	"	"	5-CSSCH ₃	
15 242	"	"	5-CSN(CH ₃) ₂	
243	"	"	5-CONHNHCOCH ₂ CH ₃	
244	"	"	3-COSCH ₃	
245	"	"	3-CCNH ₂	
246	"	Br	5-COOH	207 (Zers.)
20 247	"	Br	5-CO-N 	
248	"	Br	3-COOCH ₃	79-83
25 249	"	Cl	5-COOH	
250	"	"	3-COOH	
251	4Br	H	5-COOCH ₃	63-65
252	"	"	5-COOCH ₃	78-81
253	"	"	5-COOH	
30 254	"	"	5-COSCH ₃	
255	"	"	3-COSCH ₃	
256	"	Br	5-COOH	
257	"	Cl	5-COOH	
258	"	"	3-COOH	
35 259	4-Cl	H	5-COOCH ₃	60-65
260	"	"	3-COOH	169-174

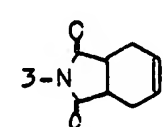
Beispiel- Nr	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/Torr)
261	4-Cl	H	5-COOH	181-182
5	262	"	" 3-COOC ₂ H ₅	71-74
	263	"	Br 3-COOC ₂ H ₅	107-109
	264	"	" 5-COOC ₂ H ₅	109-112
	265	"	H 5-COO ⁻ H ₂ N ⁺ 	152-154
10	266	"	" 5-COO ⁻ H ₃ N ⁺ 	0el
	267	"	Br 5-COOH	196-198
	268	"	" 5-COO ⁻ HN ⁺ (C ₂ H ₅ OH) ₃ 112-114	
	269	"	" 5-COO ⁻ H ₃ N ⁺ 	0el
15	270	3-Cl	H 5COOC ₂ H ₅ 	55-60
	271	"	" 5-COOH	205
	272	3-Cl-5-NO ₂	H 5-COOC ₂ H ₅	104-116
	273	"	" 3-COOC ₂ H ₅	141-147
20	274	3-Cl	H 3-COOH	
	275	"	" 3-COSC ₂ H ₅	
	276	"	Br 5-COOCH ₃	
	277	"	Cl 5-COOH	
25	278	"	" 3-COOH	
	279	3-COOC ₂ H ₅	H 3-COOC ₂ H ₅	92-95
	280	"	" 5-COOC ₂ H ₅	85-87
	281	3-COO ⁻ HN ⁺ (C ₂ H ₅ OH) ₃	H 3-COO ⁻ HN ⁺ (C ₂ H ₅ OH) ₃	0el
30	282	3-COOH	H 5-COOH	236-238
	283	3COOH	H 3-COOH	240-243
	284	4-COOH	H 5-COOH	>260
	285	"	" 3-COOH	>260
35	286	3-OCF ₂ CHF ₂	H 5-COO-c-C ₆ H ₁₁ ,xH ₂ SO ₄ 0el	
	287	"	" 5-COOC ₂ H ₅	0el
	288	"	H 3-COOC ₂ H ₅	47-51
	289	"	" 5-COO-c-C ₆ H ₁₁	0el
	290	"	" 3-COO-c-C ₆ H ₁₁	0el

Beispiel- Nr	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/Torr)
5	291	3-OCF ₂ CHF ₂	H	5-COO-i-Borneyl 0el
	292	"	"	3-COO-i-Borneyl 88-90
	293	"	Br	5-COO-c-C ₆ H ₁₁ 0el
	294	"	"	3-COOCH ₃ 62-64
	295	"	"	5-COOCH ₃ 0el
	296	"	Cl	5-COOCH ₃
10	297	"	"	3-COOCH ₃
	298	3-OCF ₂ CHFCF ₃	H	5-COOCH ₃ 81
	299	"	"	5-COOH 129-131
	300	"	"	5-COSC ₂ H ₅
	301	"	H	5-CN
	302	"	"	3-COOCH ₃ 44-46
15	303	"	"	3-COOH 104 (Zers.)
	304	"	H	3-COSC ₂ H ₅
	305	"	Br	5-COOCH ₃
	306	"	"	3-COOCH ₃
	307	3-OCF ₃	H	5-COOCH ₃ 81
	308	"	H	3-COOCH ₃ 55-58
20	309	"	Cl	5-COOCH ₃
	310	4-OCF ₃	H	5-COOCH ₃ 81
	311	"	H	5-COOH 157-158
	312	"	"	3-COOCH ₃ 68-71
	313	"	Cl	5-COOCH ₃ 98-99
	314	3-NO ₂	H	5-COOCH ₃ 76-82
25	315	3-OCHF ₂	H	5-COOCH ₃
	316	"	"	5-COOH
	317	2,4-F ₂ , 3,5-Cl ₂	H	5-COOCH ₃
	318	"	"	3-COOCH ₃
	319	"	"	5-COOH
	320	"	Br	5-COOCH ₃
30	321	"	Cl	3-COOCH ₃
	322	4-O-C ₆ H ₅	H	5-COOCH ₃
	323	"	"	5-COOH

Beisp.-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C)Kp(torr)
324	4-O-C ₆ H ₅	H	3-COOCH ₂ H ₅	
325	4-O-C ₆ H ₄ -2-Cl	H	5-COOCH ₂ H ₅	
326	4-NH ₂	H	3-COOCH ₂ H ₅	84-87
327	3-NHCOCH ₃	H	5-COOCH ₂ H ₅	
328	3-SH	H	5-COOCH ₂ H ₅	
329	3-S-C ₆ H ₅	H	5-COOCH ₂ H ₅	
330	3-SO ₂ -C ₆ H ₅	H	5-COOCH ₃	
331	2,6-Cl ₂ -4-CF ₃	H	5-COOCH ₂ H ₅	69-71
332	"	H	5-CONH ₂	171-173
333	"	H	5-CN	67-69
334	"	H	3-COOCH ₂ H ₅	112-115
335	4-NO ₂	H	3-COOCH ₂ H ₅	159-161
336	3-C ₂ H ₅	H	5-COOCH ₂ H ₅	Oel
337	"	H	3-COOCH ₂ H ₅	Oel
338	3-OCF ₃	H	5-COOH	113-115
339	4-OCF ₃	Br	3-COOCH ₂ H ₅	92-97
340	4-F-3-NO ₂	H	5-COOCH ₂ H ₅	74-76
341	"	H	5-COOH	178 Zers.
342	2,4,6-Cl ₃	Br	5-COOCH ₂ H ₅	64-65
343	2,4,6-Cl ₃ -3-CH ₃	H	5-COOCH ₂ H ₅	38-42
344	3-F-	H	5-COOCH ₂ H ₅	Oel
345	3-F	H	3-COOCH ₂ H ₅	Oel
346	2-CF ₃	H	5-COOCH ₂ H ₅	Oel
347	"	H	5-COOH	130-132
348	2-Cl-5-CF ₃	H	5-COOCH ₂ H ₅	Oel
349	"	H	3-COOCH ₂ H ₅	Oel

35

Beisp.-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C)	Kp(torr)
350	3,5-(CF ₃) ₂	H	5-COOCH ₂ H ₅	63-67	
351	"	H	3-COOCH ₂ H ₅	108-110	
352	"	H	5-COOH	124-126	
353	2,4-Cl ₂ -6-CH ₃	H	5-COOCH ₂ H ₅	63-65	
354	F ₅	H	5-COOCH ₂ H ₅	Oel	
355	"	H	3-COOCH ₂ H ₅	Oel	
356	"	H	5-COOH	146-150	
357	4-NHCH=C(CN) ₂	H	3-COOCH ₂ H ₅	>220	
358		H	3-COOCH ₂ H ₅	115-117	
359	3-NHCOCOOCH ₂ H ₅	H	5-COOCH ₂ H ₅	50-54	
360	2,4-Cl ₂ -5NO ₂	Br	5-CONH ₂	204-206	
361	2,4,6-Cl ₃ -3NO ₂	H	5-COOCH ₂ H ₅	94-101	
362	"	H	5-COOH	185-187	
363	"	H	5-COOK	189-192	
364	3-CF ₃	H	5-CON(C ₂ H ₅) ₂	66-68	
365	"	H	5-CONHCH ₂ CH(OCH ₃) ₂	92-94	
366	"	H	5-CONH ₂	119-121	
367	"	H	5-CONHCH ₃	72-77	
368	"	H	5-CONHCH ₂ CH(CH ₃)-n-C ₆ H ₉	Oel	
369	"	H	5-CONH-c-C ₆ H ₁₁	134 Zers.	
370	2-Cl-4-CF ₃	Br	5-COOCH ₂ H ₅	Oel	
371	"	Br	3-COOCH ₂ H ₅	38-41	
372	"	H	5-COO-	Oel	
373	"	H	"	COOH	104-106

Beisp.-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp (°C)	Kp (torr)
374	2-Cl-5-NO ₂	H	5-COOCH ₂ H ₅	78-82	
375	2-Cl	H	5-CO (Benzimidazol-1-yl)	117-121	
376	"	H	5-CON 	125-126	
377	5-NO ₂ -2-SC ₆ H ₅	H	5-COOCH ₂ H ₅	Oel	
378	5-Cl-2-NO ₂	H	5-COOCH ₂ H ₅	90-94	
379	3-Cl-4-NO ₂	H	5-COOCH ₂ H ₅	109-113	
380	2,4-(SC ₆ H ₅) ₂ -5-NO ₂	H	5-COOCH ₃	145-148	
381	4-O-CH ₃	H	5-COOCH ₂ H ₅	Oel	
382	"	H	3-COOCH ₂ H ₅	Oel	
383	"	H	5-COOH	170-172	
384	"	H	3-COOH	185-187	
385	2,3,5,6-F ₄	H	5-COOCH ₂ H ₅	57-60	
386	"	H	5-COOH	128-130	
387	"	H	5-CON(C ₂ H ₅) ₂	80-83	
388	"	H	5-COO-n-C ₆ H ₁₃	Oel	
389		H	5-COOCH ₂ H ₅	96-101	
390	3-NO ₂ -4-OC ₆ H ₅	H	5-COOCH ₂ H ₅	52-54	
391	"	H	5-COOH	178-181	
392	4-NH-SO ₂ CH ₃	H	3-COOCH ₂ H ₅	150-155	
393	3-Cl-4-F	H	5-COOCH ₂ H ₅	84-87	
394	"	H	3-COOCH ₂ H ₅	122-125	
395	"	H	5-COOH	>225	
396	4-F-3-CF ₃	"	3-COOCH ₂ H ₅	24-29	
397	4-N(CH ₃) ₂ -3-CF ₃	H	5-COOCH ₂ H ₅	Oel	
398	"	H	3-COOCH ₂ H ₅	Oel	

Beisp.-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C)	Kp(torr)
399	3-Cl-2,6-(C ₂ H ₅) ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	0el	
400	"	H	3-COOC ₂ H ₅	0el	
401	"	H	5-COOH	145-147	
402	"	Br	5-COOC ₂ H ₅	0el	
403	2,4-Br ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	0el	
404	"	H	3-COOC ₂ H ₅	103-105	
405	"	H	5-COOH	217-219	
406	"	Br	5-COOC ₂ H ₅	0el	
407	2,4-Cl ₂	H	3-CONHSO ₂ CH ₃	155-159	
408	"	H	3-COOCH ₃	105-107	
409	"	H	3-COOCH ₂ C≡CH	101-103	
410	"	H	5-COOCH ₂ C≡CH	0el	
411	"	H	5-COOCH(CH ₃) ₂	0el	
412	"	H	5-COOCH ₂ CCl ₃	0el	
413	"	H	5-COONC(CH ₃) ₂	87-89	
414	"	H	5-COOCH(CF ₃) ₂	0el	
415	"	H	5-CN	70-71	
416	"	H	5-COOCH ₂ Si(CH ₃) ₃	0el	
417	"	H	3-COOCH ₂ Si(CH ₃) ₃	51-54	
418	"	H	5-COON 	0el	

Biologische BeispieleA. Wachstumsregulierung5 1. Wuchshemmung an Getreide

In Schalenversuchen im Gewächshaus wurden junge Getreidepflanzen (Weizen, Gerste, Roggen) im 3-Blattstadium mit erfindungsgemässen Verbindungen in verschiedenen 10 Wirkstoffkonzentrationen (kg/ha) tropfnass gespritzt.

Nachdem die unbehandelten Kontrollpflanzen eine Wuchs- 15 höhe von etwa 55 cm erreicht hatten, wurde bei allen Pflanzen der Zuwachs gemessen und die Wuchshemmung in % des Zuwachses der Kontrollpflanzen berechnet. Es wurde außerdem die phytotoxische Wirkung der Ver- bindungen beobachtet, wobei 100% den Stillstand des Wachstums und 0% ein Wachstum entsprechend den unbe- 20 handelten Kontrollpflanzen bedeuten. Es zeigte sich, daß die Verbindungen sehr gute wachstumsregulierende Eigenschaften besitzen.
Die Ergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle zu- sammengestellt.

25

30

35

Tabelle

	Verbindungen nach Bsp.Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshemmung (%)			Phytotox. Wirkung
			Weizen	Gerste	Roggen	
5						
	17	2.5	15	22	19	keine Schäden
		1.25	11	16	14	
	34	"	14	21	17	keine Schäden
		"	10	14	11	
10	42	"	25	38	22	keine Schäden
		"	22	23	17	
	43	"	24	38	23	keine Schäden
		"	21	22	16	
	44	"	24	37	23	keine Schäden
		"	20	23	17	
15	52	"	22	31	21	keine Schäden
		"	18	26	17	
	53	"	16	21	19	keine Schäden
		"	10	15	13	
	55	"	14	20	21	keine Schäden
		"	9	13	14	
20	62	"	18	21	14	keine Schäden
		"	14	15	12	
	72	"	14	17	14	keine Schäden
		"	12	15	9	
	83	"	19	22	19	keine Schäden
		"	12	14	13	
25	88	"	23	36	29	keine Schäden
		"	18	28	20	
	89	"	26	39	24	keine Schäden
		"	21	24	19	
	90	"	14	21	18	keine Schäden
		"	10	16	13	
30	92	"	17	22	19	keine Schäden
		"	11	17	14	

	Verbindungen nach Bsp.Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshemmung (%)			Phytotox. Wirkung
			Weizen	Gerste	Roggen	
5	115	2.5	16	21	19	keine Schäden
		1.25	11	17	14	
10	116	"	17	22	19	keine Schäden
		"	12	17	13	
15	117	"	19	24	21	keine Schäden
		"	14	19	16	
20	128	"	16	21	17	keine Schäden
		"	11	16	13	
25	129	"	22	31	22	keine Schäden
		"	18	25	19	
30	135	"	15	19	18	keine Schäden
		"	11	16	14	
35	140	"	20	24	22	keine Schäden
		"	14	19	17	
40	153	"	20	23	21	keine Schäden
		"	13	19	16	
45	154	"	22	27	24	keine Schäden
		"	15	23	19	
50	178	"	14	19	19	keine Schäden
		"	12	14	15	
55	185	"	13	18	15	keine Schäden
		"	9	13	9	
60	204	"	16	19	17	keine Schäden
		"	11	16	15	
65	206	"	15	20	18	keine Schäden
		"	13	13	14	
70	208	"	20	35	22	keine Schäden
		"	14	24	17	
75	217	"	17	27	22	keine Schäden
		"	14	22	17	
80	218	"	18	27	19	keine Schäden
		"	15	23	16	
85	246	"	25	38	27	keine Schäden
		"	21	29	24	
90	267	"	21	30	22	keine Schäden
		"	17	23	17	
95	269	"	24	37	27	keine Schäden
		"	21	28	23	

	Verbindungen nach Bsp.Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshemmung (%)			Phytotox. Wirkung
			Weizen	Gerste	Roggen	
5	295	2.5	19	29	22	keine Schäden
		1.25	16	24	17	
10	356	"	19	28	21	keine Schäden
		"	15	22	16	
15	366	"	17	21	17	keine Schäden
		"	11	16	13	
20	405	"	24	37	23	keine Schäden
		"	21	28	18	
25	413	"	19	26	18	keine Schäden
		"	13	19	13	

2. Wuchshemmung in Wasserreis

Reispflanzen wurden in Töpfen im Gewächshaus bis zum 5 3-Blattstadium angezogen, und dann mit den erfindungsgemässen Verbindungen behandelt. Die Substanzen wurden sowohl durch Spritzung appliziert als auch in das Wasser gegeben.

10 3 Wochen nach Behandlung wurde bei allen Pflanzen der Zuwachs gemessen und die Wuchshemmung in % des Zuwachses der Kontrollpflanzen berechnet. Es wurde außerdem auf eine mögliche phytotoxische Wirkung der Verbindungen geachtet.

15 Die Wuchshemmung wurde als prozentualer Wert ermittelt, wobei 100% den Stillstand des Wachstums und 0% ein Wachstum entsprechend dem der unbehandelten Kontrollpflanzen bedeuten.

Die Ergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle zusammengefaßt.

20

25

Tabelle

Verbindungen nach Bsp. Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshemmung (%)	Phytotox. Wirkung
42	2.5	26	keine Schäden
	1.25	24	
	0.62	20	
43	"	27	keine Schäden
	"	24	
	"	19	
62	"	19	keine Schäden
	"	15	
	"	8	
83	"	21	keine Schäden
	"	16	
	"	13	
88	"	19	keine Schäden
	"	16	
	"	12	
178	"	22	keine Schäden
	"	17	
	"	15	
206	"	25	keine Schäden
	"	19	
	"	17	
208	"	32	keine Schäden
	"	27	
	"	21	
218	"	26	keine Schäden
	"	20	
	"	17	
219	"	27	keine Schäden
	"	21	
	"	17	
246	"	29	keine Schäden
	"	25	
	"	21	

3. Wuchshemmung an Sojabohnen

5 Ca. 10 cm große Sojabohnen wurden mit den Wirkstoffzubereitungen tropfnäß bespritzt. Nach 3 Wochen wurde bonitiert.

10 Die Wuchshemmung wurde als prozentualer Wert ermittelt, wobei 100 % den Stillstand des Wachstums und 0 % ein Wachstum entsprechend dem der unbehandelten Kontrollpflanzen bedeutet.

Tabelle

15	Verbindungen nach Bsp.Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshemmung (%)	Phytotox. Wirkung
	35	2.5	22	keine Schäden
	88	2.5	25	"
	89	2.5	27	"
20	42	2.5	26	"
	43	2.5	24	"
	44	2.5	26	"

B. Safener - WirkungBeispiel 1

5 Getreide, vorzugsweise Weizen, wurde im Gewächshaus in
Plastiktöpfen von 9 cm Durchmesser bis zum 3-4 Blatt-
stadium herangezogen und dann gleichzeitig mit den er-
findungsgemäßen Verbindungen und den getesteten Herbi-
ziden im Nachlaufverfahren behandelt. Herbizide und die
10 Verbindungen der Formel I wurden dabei in Form wässriger
Suspensionen bzw. Emulsionen mit einer Wasseraufwand-
menge von umgerechnet 800 l/ha ausgebracht. 3-4 Wochen
nach der Behandlung wurden die Pflanzen visuell auf
jede Art von Schädigung durch die ausgebrachten Her-
15 bizide bonitiert, wobei insbesondere das Ausmaß der
anhaltenden Wachstumshemmung berücksichtigt wurde.

20 Die Ergebnisse aus Tabelle V veranschaulichen, daß die
erfindungsgemäßen Verbindungen starke Herbizidschäden
an den Kulturpflanzen effektiv reduzieren können.

25 Selbst bei starken Überdosierungen des Herbizids wer-
den bei den Kulturpflanzen auftretende schwere
Schädigungen deutlich reduziert, geringere Schäden
völlig aufgehoben. Mischungen aus Herbiziden und er-
findungsgemäßen Verbindungen eignen sich deshalb in
ausgezeichneter Weise zur selektiven Unkrautbe-
kämpfung in Getreidekulturen.

30 Beispiel 2

Getreide und die beiden Schadgräser *Avena fatua* und
Alopecurus myosuroides wurden in Plastiktöpfen von 9
bzw. 13 cm Durchmesser in lehmigen Sandboden ausgesät,

unter optimalen Wuchsbedingungen im Gewächshaus bis zum 3-4 Blattstadium bzw. zur beginnenden Bestockung angezogen und mit Mischungen aus den erfindungsgemäßen Verbindungen und den Herbiziden behandelt. Die Präparate wurden dabei 5 in Form wässriger Suspensionen oder Emulsionen mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 300 - 600 l/ha ausgebracht.

3-4 Wochen nach der Applikation wurden die Versuchspflanzen auf Wachstumsveränderungen und Schädigung im Vergleich 10 zu unbehandelten und mit den Herbiziden alleine behandelten Kontrollen visuell bonitiert.

Die Ergebnisse aus der Tabelle V zeigen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen sehr gute Safenereigenschaften bei 15 Getreidepflanzen aufweisen und somit Herbizidschäden wirkungsvoll verhindern können, ohne die eigentliche herbizide Wirkung gegen Schadgräser zu beeinträchtigen.

20 Mischungen aus Herbiziden und erfindungsgemäßen Verbindungen können somit zur selektiven Unkrautbekämpfung eingesetzt werden.

25

30

Safenerwirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen.
Schädigung der Kulturpflanzen in %.

Tabelle

Beispiel-Nr.	herbizide Wirkung	
	TA	HV
H ₁	85	80
H ₁ + 16	40	-
H ₁ + 17	45	-
H ₁ + 26	40	-
H ₁ + 27	40	-
H ₁ + 30	50	-
H ₁ + 34	40	-
H ₁ + 45	20	35
H ₁ + 46	30	40
H ₁ + 47	30	-
H ₁ + 48	30	-
H ₁ + 49	-	50
H ₁ + 50	30	-
H ₁ + 51	-	50
H ₁ + 54	-	50
H ₁ + 65	30	-
H ₁ + 84	40	55
H ₁ + 96	30	-
H ₁ + 98	50	-
H ₁ + 99	-	40
H ₁ + 128	-	50
H ₁ + 136	20	-
H ₁ + 153	30	65
H ₁ + 154	40	-
H ₁ + 164	40	-
H ₁ + 178	50	-
H ₁ + 201	30	-
H ₁ + 204	40	35

Beispiel-Nr.	herbizide Wirkung	
	TA	HV
H ₁ + 205	50	30
H ₁ + 209	50	-
H ₁ + 210	35	-
H ₁ + 211	40	55
H ₁ + 218	-	40
H ₁ + 219	35	-
H ₁ + 220	50	-
H ₁ + 237	40	-
H ₁ + 238	30	-
H ₁ + 239	50	-
H ₁ + 240	50	-
H ₁ + 246	40	30
H ₁ + 251	30	-
H ₁ + 252	30	40
H ₁ + 259	30	-
H ₁ + 260	40	50
H ₁ + 261	50	40
H ₁ + 262	40	45
H ₁ + 265	-	50
H ₁ + 269	-	50
H ₁ + 270	60	50
H ₁ + 271	20	45
H ₁ + 279	50	-
H ₁ + 280	50	-
H ₁ + 286	10	40
H ₁ + 288	30	40
H ₁ + 289	40	-
H ₁ + 293	50	-
H ₁ + 294	40	-
H ₁ + 295	50	-
H ₁ + 298	-	50
H ₁ + 311	40	40
H ₁ + 312	40	50
H ₁ + 314	40	-

Beispiel-Nr.	herbizide Wirkung	
	TA	HV
H ₁ + 331	40	-
H ₁ + 334	20	50
H ₁ + 340	40	-
H ₁ + 342	40	-
H ₁ + 343	40	-
H ₁ + 344	40	-
H ₁ + 346	40	-
H ₁ + 347	40	-
H ₁ + 348	30	-
H ₁ + 349	20	50
H ₁ + 350	40	50
H ₁ + 352	-	50
H ₁ + 353	40	-
H ₁ + 371	40	35
H ₁ + 373	45	60
H ₁ + 375	35	-
H ₁ + 389	20	50
H ₁ + 391	40	-
H ₁ + 394	40	-
H ₁ + 395	40	-
H ₁ + 407	40	35
H ₁ + 408	35	35
H ₁ + 409	40	40
H ₁ + 410	60	50
H ₁ + 415	40	-
H ₁ + 416	30	60
H ₁ + 417	40	40

Erklärungen und Abkürzungen

Dosierungen der Mischungspartner:

5 H₁ : 2,0 kg a.i. / ha (TA)
 0,3 kg a.i. / ha (HV)
 Safener : 2,5 kg a.i. / ha

H₁ = Fenoxaprop - ethyl

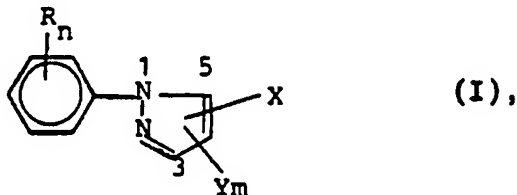
TA = Triticum aestivum

10 HV = Hordeum vulgare

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I, deren Salze und Quaternisierungsprodukte,

5

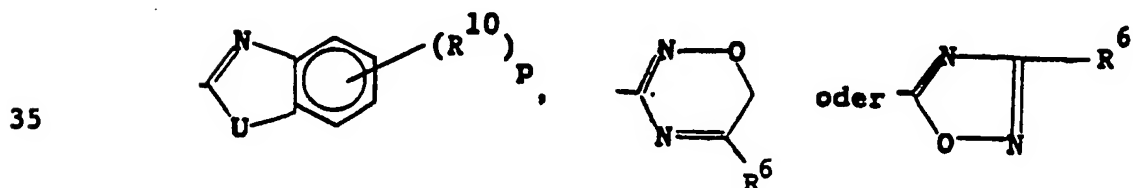
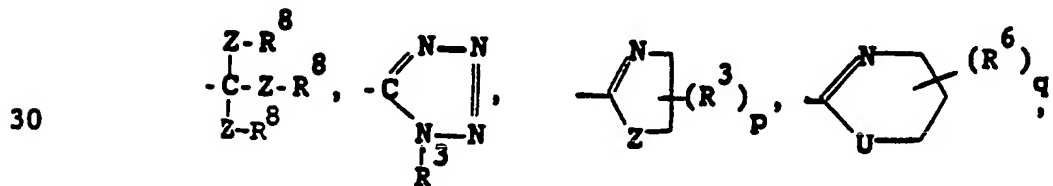
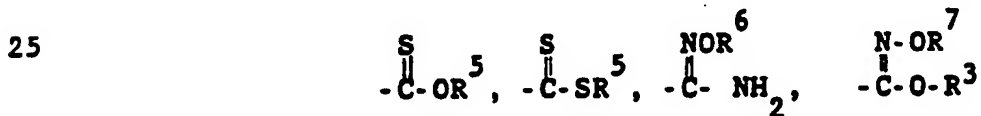


worin

R unabhängig voneinander Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro,

10 (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Halogenalkyl, (C_1-C_4) Alkoxy-
 (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_6) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkoxy,
 (C_1-C_4) Halogenalkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio,
 (C_1-C_6) Halogenalkylthio, Carboxy, (C_1-C_4) Alkoxy carbonyl,
 (C_1-C_4) Alkylsulfinyl, (C_1-C_4) Halogenalkylsulfinyl,
15 (C_1-C_4) Alkylsulfonyl, (C_1-C_4) Halogenalkylsulfonyl,
 (C_1-C_4) Alkylsulfonyloxy, (C_1-C_4) Halogenalkylsulfonyloxy,
Phenyl, Halogenphenyl, Phenoxy oder Halogenphenoxy,

20 X = in Position 3 oder 5 des Pyrazolringes orientiert ist
und einen Rest der Formeln



Y = Halogen

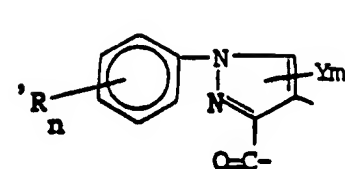
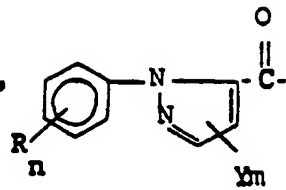
Z = O oder S

U = O, S oder N-R⁶.

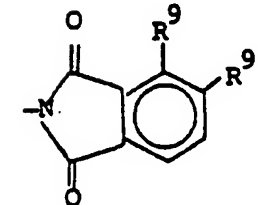
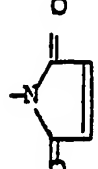
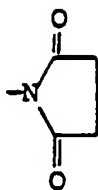
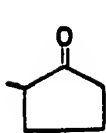
5 R¹ Wasserstoff, (C₁-C₁₂)Alkyl,
 (C₁-C₁₂)Alkyl, das ein- oder mehrfach durch Halogen
 und/oder ein- bis zweifach durch Hydroxy,
 (C₁-C₆)Alkoxy,
 (C₁-C₄)Alkoxy(C₁-C₄)alkoxy, (C₁-C₄)-Alkylthio,
 10 (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, Mono- oder
 Di-(C₁-C₄-alkyl)amino, Cyano, Aminocarbonyl,
 (C₁-C₄)Alkylcarbonyl, (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl,
 Cyclo(C₃-C₇)-alkyl, Tri(C₁-C₄)alkyl-silyl, Benzyloxy,
 Benzyloxyethoxy, Phenyl, Phenyl, das durch Halogen oder
 15 (C₁-C₄)Alkyl substituiert ist, durch Phenoxy,
 Phenylthio, die durch Halogen oder (C₁-C₄)-Alkyl
 substituiert sein können, durch Oxiranyl,
 Tetrahydrofuryl, Triazolyl, Pyridinyl, Imidazolyl,
 durch Carboxy, Carboxylat mit einem für die
 20 Landwirtschaft einsetzbaren Kation oder durch den Rest
 -O-N=C(CH₃)₂ substituiert ist,
 (C₃-C₆)Alkenyl, (C₃-C₆)-Halogenalkenyl,
 unsubstituiertes oder durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl
 substituiertes Cyclo(C₃-C₇)alkyl, unsubstituiertes oder
 25 durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl substituiertes
 Cyclo(C₅-C₇)alkenyl, (C₃-C₆)Alkinyl,
 1,2-Epoxy-prop-3-yl, Phenyl oder Phenyl, das ein oder
 zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)Alkyl,
 (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl oder (C₁-C₄)Alkoxy substituiert
 30 ist, (C₁-C₄-Alkyl)carbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der
 Phenylring durch Halogen, Nitro, Cyano oder
 (C₁-C₄)Alkyl substituiert sein kann,
 einen Rest der Formeln

5

$-\text{N}=\text{C}(\text{R}^{10})_2$, $-\text{NR}^3\text{R}^{11}$,



10



oder ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

15 R^2 $(\text{C}_1\text{-C}_{12})$ -Alkyl oder $(\text{C}_1\text{-C}_{12})$ -Alkyl, das bis zu zweifach durch $(\text{C}_1\text{-C}_4)$ -Alkoxyethoxy, Cyclo($\text{C}_1\text{-C}_6$)-alkyl, Benzyloxy, Phenyl, Phenoxy, $(\text{C}_1\text{-C}_4)$ -Alkylthio, $(\text{C}_1\text{-C}_4)$ -Alkoxy-carbonyl, Carboxy oder Carboxylat mit einem für die Landwirtschaft einsetzbares Kation, substituiert ist,

20 R^3 jeweils unabhängig voneinander $(\text{C}_1\text{-C}_6)$ -Alkyl, Phenyl oder $(\text{C}_3\text{-C}_6)$ -Alkenyl,

25 R^4 Wasserstoff, $(\text{C}_1\text{-C}_{12})$ -Alkyl oder $(\text{C}_1\text{-C}_{12})$ -Alkyl, das bis zu zweifach durch $(\text{C}_1\text{-C}_6)$ -Alkoxy, $(\text{C}_1\text{-C}_4)$ -Alkoxy-ethoxy, Hydroxy, Hydroxyimino, $(\text{C}_1\text{-C}_4)$ -Alkoxyimino, Halogen, Cyclo($\text{C}_3\text{-C}_6$)-alkyl, Benzyloxy, Cyano, Aminocarbonyl, Carboxy, $(\text{C}_1\text{-C}_4)$ -Alkoxy-carbonyl, Formyl, Phenyl oder Phenoxy substituiert ist, Phenyl oder Phenyl, das bis zu zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, $(\text{C}_1\text{-C}_4)$ -Alkyl oder $(\text{C}_1\text{-C}_4)$ -Alkoxy substituiert ist; $(\text{C}_3\text{-C}_6)$ -Alkenyl, $(\text{C}_3\text{-C}_6)$ -Cycloalkyl, einen Rest der Formeln

35 $-\text{NR}^3\text{R}^{12}$, $-\text{O}-\text{R}^6$, $-\text{NH}-\text{CONH}_2$, $-\text{NH}-\text{CS}-\text{NH}_2$ oder $-\text{SO}_2\text{R}^{13}$ oder

3 und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls benzokonensierten drei- bis siebengliedrigen Ring, der bis zu drei Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält und der unsubstituiert oder durch (C₁-C₄)Alkyl oder Halogen substituiert ist und eine Carbonylgruppe enthalten kann,

5 R⁵ H, (C₁-C₆)Alkyl oder Phenyl, oder im Falle X =
10 -CS-OR⁵ ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

15 R⁶ jeweils unabhängig voneinander H, (C₁-C₄)Alkyl oder Benzyl,

20 R⁷ jeweils unabhängig voneinander H, (C₁-C₁₂)Alkyl, das unsubstituiert oder durch Phenyl, das unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)Alkyl oder (C₁-C₄)Alkoxy substituiert ist, durch Hydroxy, Cyano, (C₁-C₄-Alkoxy)-carbonyl, (C₁-C₄)-Alkylthio, (C₁-C₄)-Alkoxy, Cyclo(C₅-C₇)alkyl oder Benzyloxy substituiert ist,

25 (C₃-C₆)Alkenyl, Halogen(C₃-C₆)Alkenyl,
(C₃-C₆)Alkinyl, Cyclo(C₅-C₈)alkyl,
Cyclo(C₅-C₆)alkenyl, (C₁-C₆-Alkyl)carbonyl,
Halogen(C₁-C₆-alkyl)carbonyl,
[(C₁-C₆-Alkyl)amino]carbonyl, Benzoyl, Halogenbenzoyl
oder Methylbenzoyl

30 R⁸ jeweils unabhängig voneinander (C₁-C₆)Alkyl, das unsubstituiertes oder durch Phenyl,
Cyclo(C₅-C₇)alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio
oder Halogen substituiert ist,
oder zwei Reste R gemeinsam mit Z und dem
35 Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen

unsubstituierten oder durch (C_1-C_4)Alkyl, Hydroxy-
(C_1-C_4)alkyl, Halogen(C_1-C_4)alkyl oder Phenyl
substituierten 5- oder 6-gliedrigen gesättigten
heterocyclischen Ring;

5

R^9 jeweils unabhängig voneinander H, Halogen, (C_1-C_4)-
Alkyl, Nitro oder Cyano,

10

R^{10} unabhängig voneinander H, (C_1-C_6)Alkyl, das
unsubstituiert oder durch (C_1-C_4)Alkoxy, Triazolyl
oder Imidazolyl substituiert ist, Cyclo(C_3-C_6)alkyl,
(C_1-C_6)Alkenyl, Phenyl oder Benzyl, oder im Falle $R^1=-N=C(R^{10})_2$ beide Reste
 R^{10} gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie
gebunden sind, ein unsubstituiertes oder durch Methyl
oder Halogen substituiertes Cyclo- (C_5-C_7)alkyl,

15

R^{11} (C_1-C_4)Alkyl, Phenyl, (C_1-C_6 -Alkyl)carbonyl, Benzyl,
Benzoyl, Halogenbenzyl, Halogenbenzoyl oder
Methylbenzoyl,

20

R^{12} H, (C_1-C_4)Alkyl, Formyl, (C_1-C_6 -Alkyl)carbonyl,
Benzoyl, Halogenbenzoyl, Methylbenzoyl oder
Trihalogenacetyl,

25

R^{13} (C_1-C_4)Alkyl, Phenyl oder Methylphenyl,

m 0 oder 1

n eine ganze Zahl von 0 bis 5

30

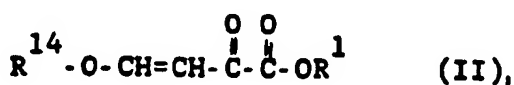
p eine ganze Zahl von 0 bis 4 und

q eine ganze Zahl von 0 bis 6

35 bedeuten.

2. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I von Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

5



worin R^{14} ($\text{C}_1\text{-C}_6$)Alkyl bedeutet, mit einer Verbindung der Formel III

10



umsetzt und anschließend gegebenenfalls derivatisiert.

15 3. Pflanzenbehandlungsmittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.

4. Pflanzenwachstumsregulierende Mittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.

20 5. Mittel zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.

6. Verwendung der Verbindungen der Formel I zur Wachstumsregulierung von Pflanzen.

25 7. Verwendung der Verbindungen der Formel I zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.

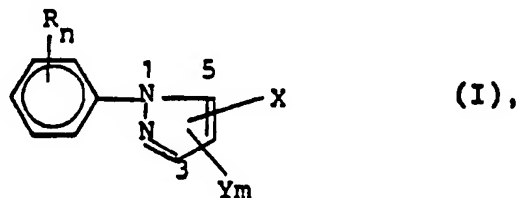
30 8. Verfahren zur Regulierung des Pflanzenwachstums, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Pflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I appliziert.

9. Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Kulturpflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid appliziert.
10. Verfahren gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß das Herbizid ein Phenoxy-phenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester ist.

Patentansprüche Österreich und Spanien:

1. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I

5

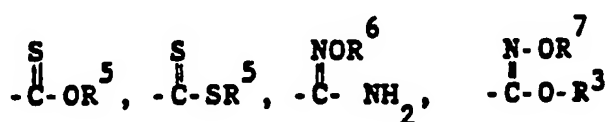
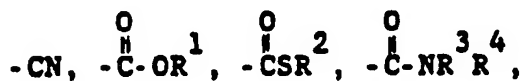


worin

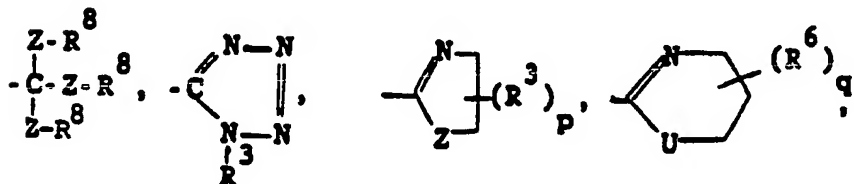
10 R unabhängig voneinander Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Halogenalkyl, (C_1-C_4) Alkoxy-
 (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_6) Alkoxy, (C_1-C_6) Alkoxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_1-C_6) Halogenalkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio,
 (C_1-C_4) Halogenalkylthio, Carboxy, (C_1-C_4) Alkoxycarbonyl,
15 (C_1-C_4) Alkylsulfinyl, (C_1-C_4) Halogenalkylsulfinyl,
 (C_1-C_4) Alkylsulfonyl, (C_1-C_4) Halogenalkylsulfonyl,
 (C_1-C_4) Alkylsulfonyloxy, (C_1-C_4) Halogenalkylsulfonyloxy,
Phenyl, Halogenphenyl, Phenoxy oder Halogenphenoxy,

20 X = in Position 3 oder 5 des Pyrazolringes orientiert ist und einen Rest der Formeln

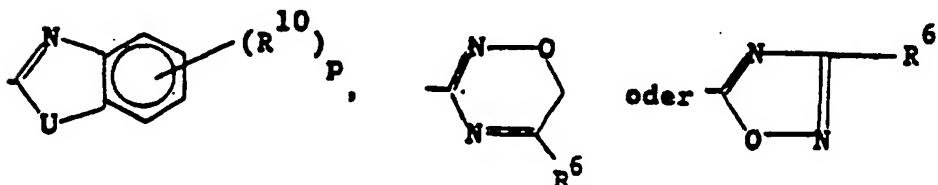
25



30



35



Y = Halogen

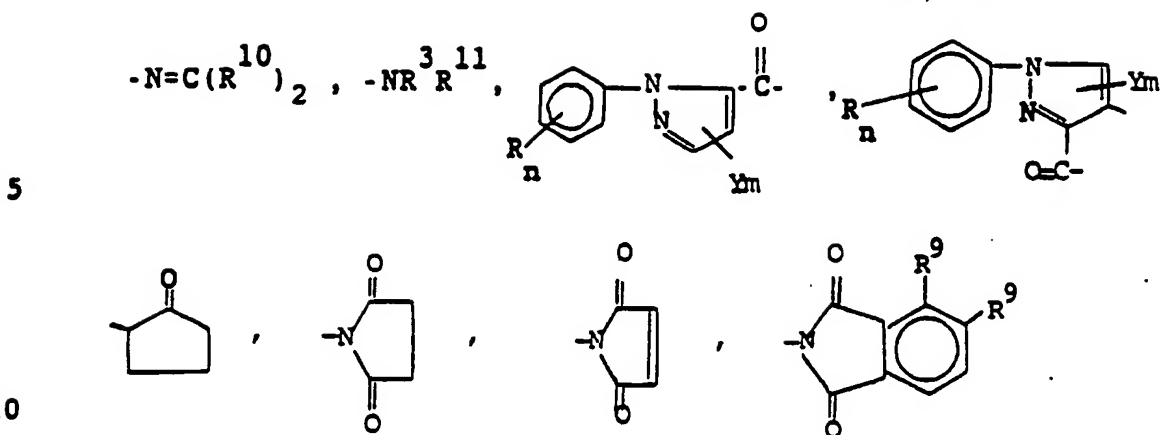
Z = O oder S

U = O, S oder N-R⁶.

5 R¹ Wasserstoff, (C₁-C₁₂)Alkyl,
(C₁-C₁₂)Alkyl, das ein- oder mehrfach durch Halogen
und/oder ein- bis zweifach durch Hydroxy,
(C₁-C₆)Alkoxy,
(C₁-C₄)Alkoxy(C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)-Alkylthio,
10 (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, Mono- oder
Di-(C₁-C₄-alkyl)amino, Cyano, Aminocarbonyl,
(C₁-C₄)Alkylcarbonyl, (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl,
Cyclo(C₃-C₇)-alkyl, Tri(C₁-C₄)alkyl-silyl, Benzyloxy,
Benzylxyethoxy, Phenyl, Phenyl, das durch Halogen oder
15 (C₁-C₄)Alkyl substituiert ist, durch Phenoxy,
Phenylthio, die durch Halogen oder (C₁-C₄)-Alkyl
substituiert sein können, durch Oxiranyl,
Tetrahydrofuryl, Triazolyl, Pyridinyl, Imidazolyl,
durch Carboxy, Carboxylat mit einem für die
Landwirtschaft einsetzbaren Kation oder durch den Rest
20 -O-N=C(CH₃)₂ substituiert ist,
(C₃-C₆)Alkenyl, (C₃-C₆)-Halogenalkenyl,
unsubstituiertes oder durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl
substituiertes Cyclo(C₃-C₇)alkyl, unsubstituiertes oder
25 durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl substituiertes
Cyclo(C₅-C₇)alkenyl, (C₃-C₆)Alkinyl,
1,2-Epoxy-prop-3-yl, Phenyl oder Phenyl, das ein oder
zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)Alkyl,
30 (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl oder (C₁-C₄)Alkoxy substituiert
ist, (C₁-C₄-Alkyl)carbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der
Phenylring durch Halogen, Nitro, Cyano oder
(C₁-C₄)Alkyl substituiert sein kann,
einen Rest der Formeln

3

HOE 86/F 247
AT. ES



oder ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation.

15 R² (C₁-C₁₂)Alkyl oder (C₁-C₁₂)Alkyl, das bis zu zweifach durch (C₁-C₄)Alkoxyethoxy, Cyclo(C₃-C₆)alkyl, Benzyloxy, Phenyl, Phenoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₁-C₄)-Alkoxy)-carbonyl, Carboxy oder Carboxylat mit einem für die Landwirtschaft einsetzbares Kation, substituiert ist.

R^3 jeweils unabhängig voneinander (C_1-C_6) -Alkyl, Phenyl oder (C_3-C_6) -Alkenyl,

25 R⁴ Wasserstoff, (C_1-C_{12})Alkyl oder (C_1-C_{12})Alkyl, das bis zu zweifach durch (C_1-C_6)Alkoxy, (C_1-C_4)Alkoxy-ethoxy, Hydroxy, Hydroxyimino, (C_1-C_4)-Alkoxyimino, Halogen, Cyclo(C_3-C_6)alkyl, Benzyloxy, Cyano, Aminocarbonyl, Carboxy, (C_1-C_4 -Alkoxy)-carbonyl, Formyl, Phenyl oder Phenoxy substituiert ist, Phenyl oder Phenyl, das bis zu zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4)Alkyl oder (C_1-C_4)Alkoxy substituiert ist; (C_3-C_6)-Aikenyl, (C_3-C_6)Cycloalkyl, einen Rest der Formeln

35 -NR³R¹², -O-R⁶, -NH-CONH₂, -NH-CS-NH₂ oder -SO₂R¹³ oder

R^3 und R^4 gemeinsam mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls benzokonensierten drei- bis siebengliedrigen Ring, der bis zu drei Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält und der unsubstituiert oder durch (C_1-C_4) Alkyl oder Halogen substituiert ist und eine Carbonylgruppe enthalten kann,

R^5 H, (C_1-C_6) Alkyl oder Phenyl, oder im Falle $R =$
10 $-CS-OR^5$ ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

R^6 jeweils unabhängig voneinander H, (C_1-C_4) Alkyl oder Benzyl,

R^7 jeweils unabhängig voneinander H, (C_1-C_{12}) Alkyl, das unsubstituiert oder durch Phenyl, das unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4) Alkyl oder (C_1-C_4) Alkoxy substituiert ist, durch Hydroxy, Cyano, (C_1-C_4) -Alkoxy)-carbonyl, (C_1-C_4) -Alkylthio, (C_1-C_4) -Alkoxy, Cyclo(C_5-C_7)alkyl oder Benzyloxy substituiert ist,

(C_3-C_6) Alkenyl, Halogen(C_3-C_6)Alkenyl, Halogen(C_3-C_6)-alkenyl, (C_3-C_6) Alkinyl, Cyclo(C_5-C_8)alkyl, Cyclo(C_5-C_6)alkenyl, (C_1-C_6) -Alkyl)carbonyl, Halogen(C_1-C_6 -alkyl)carbonyl, $[(C_1-C_6)$ -Alkyl]amino]carbonyl, Benzoyl, Halogenbenzoyl oder Methylbenzoyl

R^8 jeweils unabhängig voneinander (C_1-C_6) Alkyl, das unsubstituiertes oder durch Phenyl, Cyclo(C_5-C_7)alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio oder Halogen substituiert ist, oder zwei Reste R gemeinsam mit Z und dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen

unsubstituierten oder durch (C_1-C_4)Alkyl, Hydroxy-
(C_1-C_4)alkyl, Halogen(C_1-C_4)alkyl oder Phenyl
substituierten 5- oder 6-gliedrigen gesättigten
heterocyclischen Ring;

5

R^9 jeweils unabhängig voneinander H, Halogen, (C_1-C_4)-
Alkyl, Nitro oder Cyano,

10

R^{10} unabhängig voneinander H, (C_1-C_6)Alkyl, das
unsubstituiert oder durch (C_1-C_4)Alkoxy, Triazolyl
oder Imidazolyl substituiert ist, Cyclo(C_3-C_6)alkyl,
(C_1-C_6)Alkenyl, Phenyl oder Benzyl, oder beide Reste
 R^{10} gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie
gebunden sind, ein unsubstituiertes oder durch Methyl
oder Halogen substituiertes Cyclo- (C_5-C_7)alkyl,

15

R^{11} (C_1-C_4)Alkyl, Phenyl, (C_1-C_6 -Alkyl)carbonyl, Benzyl,
Benzoyl, Halogenbenzyl, Halogenbenzoyl oder
Methylbenzoyl,

20

R^{12} H, (C_1-C_4)Alkyl, Formyl, (C_1-C_6 -Alkyl)carbonyl,
Benzoyl, Halogenbenzoyl, Methylbenzoyl oder
Trihalogenacetyl,

25

R^{13} (C_1-C_4)Alkyl, Phenyl oder Methylphenyl,

m 0 oder 1

n eine ganze Zahl von 0 bis 5

30

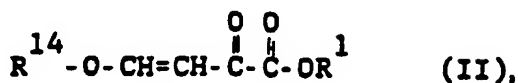
p eine ganze Zahl von 0 bis 4 und

q eine ganze Zahl von 0 bis 6

35

b bedeuten,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II



worin R^{14} ($C_1 - C_6$)Alkyl Verbindung der Formel III bedeutet, mit einer



umsetzt und anschließend gegebenenfalls derivatisiert.

2. Pflanzenbehandlungsmittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
3. Pflanzenwachstumsregulierende Mittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
4. Mittel zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
5. Verwendung der Verbindungen der Formel I zur Wachstumsregulierung von Pflanzen.
6. Verwendung der Verbindungen der Formel I zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.
7. Verfahren zur Regulierung des Pflanzenwachstums, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Pflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I appliziert.

8. Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Kulturpflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid appliziert.
9. Verfahren gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Herbizid ein Phenoxy-phenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester ist.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 87 11 4161

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE					
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betritt Anspruch	KLAFFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)		
X	DE-A-1 670 382 (CHINOIN) * Seite 4 * ---	1	C 07 D 231/14 C 07 D 231/16 C 07 D 403/06 C 07 D 403/04 C 07 D 413/04 C 07 D 403/10 A 01 N 43/56		
A	EP-A-0 151 866 (ELI LILLY) ---				
P, A	EP-A-0 204 242 (BAYER) ---				
P, A	EP-A-0 234 119 (MAY & BAKER) -----				
<table border="1"> <tr> <td>RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int. Cl.4)</td> </tr> <tr> <td>C 07 D 231/00 C 07 D 403/00 C 07 D 413/00 A 01 N 43/00</td> </tr> </table>				RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int. Cl.4)	C 07 D 231/00 C 07 D 403/00 C 07 D 413/00 A 01 N 43/00
RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int. Cl.4)					
C 07 D 231/00 C 07 D 403/00 C 07 D 413/00 A 01 N 43/00					
<p>Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt</p>					
Recherchierer DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche 10-01-1988	Prüfer DE BUYSER I.A.F.			
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		<p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderer Gründen angeführtes Dokument ----- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur					